母公開特許公報(A) 昭62-81359

Mint Cl.4

識別記号

庁内整理番号

四公開 昭和62年(1987)4月14日

C 07 C 103/76 A 61 K 31/165 31/215

ABF AAH 7419-4H 7330-4C

※審査請求 未請求 発明の数 4 (全34頁)

公発明の名称

(N-置換-2-ヒドロキシ) ベンズアミドおよびN-置換-2-ヒドロキシーαーオキソーベンゼンアセトアミド

> 類 昭61-230232 创特

∞#: 昭61(1986)9月30日

優先権主張

図1985年10月1日図米国(US)図782763

70発 明 者

デイビツド・テイー・

アメリカ合衆国ミシガン州(48105) アンアーバー。アン

コナー

ティータム2453

@発 明 者 ダニエル・エル・フリ

アメリカ合衆国ミシガン州(48105)アンアーバー。レイ

クハースト2700

外2名

仍出 顖 ワーナーーランバー

ト・コンパニー

アメリカ合衆国ニユージヤージー州(07950)モーリスプ

レインズ。テイバーロード201

個代 理 人

弁理士 高木 千嘉

最終頁に続く

蚂

1. 発明の名称

(N - 微換 - 2 - ヒドロキシ)

ペンスアミドおよび N - 催換 -

2 - ヒドロキシ- Q - オキソ -

ペンセンアセトアミド

2. 特許請求の範囲

1) 式

$$(R_1)_b = OH$$

$$(R_2)_b = OH$$

$$(R_3)_b = OH$$

$$(R_4)_b = OH$$

$$(R_5)_b = OH$$

$$(R_6)_b = OH$$

を有する化合物およびその薬学的に許容し得 る塩。

上記式中、(1) y は 1 または 2 であり、(2) b は 0 、 1 、 2 、 3 または 4 で あり、(3) Biは 1 ~4個の炭素原子のアルキル、1~4個の炭 **当原子のアルコキシ、1~4個の炭素原子の** チォアルコキシ、2~4個の炭米原子のカル **ポアルコキシ、1~4個の炭メ原子のアルカ**

ノイル、ヒドロキシ、ハログン、ニトロ、ア ミノ、モノーおよびジーアルキルアミノ(そ れぞれのアルキルは同一または異なつており 1~4個の段素原子を有するものである)、 1~4個の炭米原子のカルポアルコキシアミ ド、1~4個の炭素原子のアルキルスルフィ ニル、1~4個の炭素原子のアルキルスルホ ニル、フエニルからなる肝から選択されたも のでありそしてbが1 である場台は Ri は解接 理 炭素と一緒になつてペンソ 基を形成する -(CH=CH-CH=CH)- であつてもよく、(4 Fis は水 楽、1~4個の段業原子のアルキル、1~4 個の炭素原子のアルコキシ、2~4個の炭素 原子のカルポアルコキシ、ヒドロキシ、ハロ **ゲンまたは解松炭ネと一緒になつてペンソ基** を形成する -(CH=CH-CH=CH)- でありそして(5) Roは6~20個の炭素原子のアルキル、

-CH=CH-R4 、 -(CH2)nCOR4 主 たは -(CH2)n-R4 (式中nは0~4でありそして F4 は場合によ つては2~6位において仏板アルコキシカル キシまたはチオアルコキシ、1~4個の炭素 原子のフエンアルコキシ、アミノ、1~4盤 の炭素原子のアルキルを有するモノアルキル 子のアルカノイルアミノ、カルポキシル、ペ ンソ、ハロゲン、ヒドロキシ、1~4個の段 お原子のヒドロキシアルキル、1~4個の炭 ネ原子のアルカノイル、ニトロ、1~4個の 炭素原子のアルカンスルホンアミドによつて **幽輿されていてもよいフェニルであり、そし** て(d X は水点をたは 1 ~ 4 個の炭素原子の低

ポニル、1~4 脳の炭米原子のアルコキシを 有するカルボアルコキシ、1~4個の炭素原 子のアルキル、1~4個の炭米原子のアルコ かよびシアルキルアミノ、1~4個の炭素原

エチル】フェニル】 - 3 - ヒドロキシ〔1,1′ - ピフエニル】- 4 - カルポキサミドである 前配特許請求の範囲第2項記載の化合物。

- 8) N-(4- デシルフエニル) 2 ヒドロキ シー4・メチルペンズアミドである前配特許 謝求の範囲第2項記載の化合物。
- 9) N-(4-アシルフエニル) 3 ヒドロキ. シー〔1,1'-ピフエニル」-4-カルポキサ ミドである前配特許請求の範囲第2項配数の 化合物。
- 10) 4 クロロー N (4 デシルフエニル) -2 - ヒドロ中シペンメアミドである前記特許 請求の範囲第2項記載の化合物。
- 11) 4-{4-{2-(3,4-ジヒドロキシフェニ ル)エチル】フエニル」 - 2 - ヒドロキシー 4 - メトキシペンメアミドである前配特許請 求の範囲第2項記載の化合物。

級アルキルである。

- 2) ソガイである前記特許翻求の範囲第1項記 獣の化合物。
- 3) γが2である前配好許請求の範囲第1項記 戯の化合物。
- 4) N-(4-(2-(3,4 ジメトキシフェニル) エチル〕フエニル〕-2-ヒドロキシ-4-メチルペンズアミドである前記特許請求の範 囲第2項記載の化合物。
- 5) N-(4-デシルフエニル)-2-ヒドロ キシー 4 - メトキシペンズアミドである前記 **脊許請求の範囲第2項記載の化合物。**
- 6) N-{4-(2-(3.4~ ピストリメチルシル オ中シフエニル)エチル〕フエニル〕 - 2 -ヒドロキシ・4~フエニルペンメアミドであ る前配符許請求の範囲第2項記載の化合物。
- 7) N-(4-(2-(3,4-ジメトキシフエニル)
- 12) N (4 アシルフエニル) 2 ヒドロキ シ〔1.1'-ピフエニル〕- 3 - カルポキサミ ドである前配特許請求の範囲第2項配収の化 合物。
- 13) N-(4-アシルフエニル) 4 ヒドロキ シ〔 1.1'- ピフエニル 〕- ろ - カルポキサミ ドである前配答許請求の範囲第2項記載の化合物。
- 14) N-(4-アシルフエニル)-3-ヒドロキ シー〔1,1 - ピフエニル〕 - 4 - カルポキサ ミドである前配特許請求の範囲第2項記載の 化合物。
- 15) 5 プロモ・N (4 デシルフエニル) -2 - ヒドロキシペンメアミドである前記符許 請求の範囲第2項記載の化台物。
- 16) N-(4- デシルフエニル) 2 ヒドロキ シベンズアミドである耐配特許請求の範囲無 2項配収の化合物。

- 17) 5 ブロモ・N (4 (2 (3.4 ジメトキシフエニル) エチル) フェニル) 2 ヒドロキシベンダアミドである前記符許請求の範囲第2項記載の化合物。
- 18) 4 クロロ・N・(4- デシルフエニル) -2 ヒドロキシペンメアミドである前記特許 請求の範囲第2項記載の化合物。
- 19) 4 クロローN (4 (2 (3,4 ジメトキシフエニル)エチル)フエニル) 2 ヒドロキシベンズアミドである前記特許請求の範囲第2項記載の化合物。
- 20) 5 クロロ・N (4 デシルフエニル) -2 ヒドロキシベンズアミドである前記特許 請求の範囲第2項記載の化台物。
- 21) N-(4-デシルフエニル) 2 ヒドロキシ-5 メチルベンダアミドである前記特許 請求の範囲第2項記載の化合物。
- 27) N-(4-デシルフエニル) 2.6 ジェドロキシベンズアミドである前記特許請求の範囲第2項記載の化合物。
- 28) N-(4-(2-(3-メトキシ-4-ヒドロキシフエニル)エチル]フエニル)-2-ヒドロキシ-4-メチルペンズアミドである前記特許請求の範囲第2項記載の化合物。
- 29) N-(4-デシルフエニル) 3.4 ジクロロ-2-ヒドロキシベンズアミドである前配 特許請求の範囲第2項記載の化合物。
- 50) N-(4-アシルフエニル) 3 クロロー 2 - ヒドロキシベンズアミドである前記特許 翻求の範囲第2項記載の化合物。
- 51) N-{4-(2-(3.4- ソベン ソルオキシフェール)エチル)フェール)-2-ヒドロキシーペンズアミドである前配特許請求の範囲第2項記載の化合物。

- 22) N-(4-アシルフェニル) 2 ヒドロキシ-3 ニトロペンメアミドである前配特許請求の範囲第2項配数の化合物。
- 25) N-(4-アシルフエニル)-2-ヒドロキシ-4-ニトロペンズアミドである前記特許請求の範囲第2項記載の化合物。
- 24) N-(4-アシルフェニル)-2-ヒドロキシ-3-メチルベンズアミドである前記符許 請求の範囲第2項記載の化合物。
- 25) N-(4-(2-(3.4-ジメトキシフェニル) エチル)フェニル)-3-クロロ-2-ヒドロキシベンズアミドである前配告許請求の範囲第2項配載の化合物。
- 26) N-(4-(2-(3.4 ジメトキシフエニル) エチル) フェニル 3.4 ジクロロー 2 ヒドロキンペンズアミドである前記特許請求の範囲第 2 項記載の化合物。
- 55) N-(4-(2-(3.4-ジクロロフェニル) エチル】フェニル】-1-ヒドロキシ-2-ナフタレンカルボキサミドである前配特許請求の範囲第2項記載の化合物。
- 34) N-(4-n-デシルフエニル)-2-ヒドロキシ-5-アミノベンメアミドである前記 特許請求の範囲第2項記載の化合物。
- 35) その塩酸塩である前記特許 請求の範囲第 2 項記載の化合物。
- 36) 3.5 ジクロロ・N・(4 アシルフエニル)- 2 ヒドロキシベンメアミドである前配特 許請求の範囲第2項記載の化合物。
- 37) N-(4-(2-(3.4-ジクロロフエニル)

エチル) フェニル) - 2 - ヒドロキシ - 3 - クロロベンズアミドである前記符許請求の範囲第 2 項記載の化合物。

- 38) N-(4-アシルフエニル)-2-ヒドロキシ-4-ニトロベンズアミドである前配符許額求の範囲第2項記載の化合物。
- 39) N-{4-{2-(3.4-ジクロロフエニル) エチル)フェニル}-2-ヒドロキシ-4-クロロベンズアミドである前記特許請求の範囲第2項記載の化合物。
- 40) N- (4-(2-(4-クロロフエニル) エチル) フエニル) 2 ヒドロキシ-4-クロロペンズアミドである前記特許請求の範囲第 2 項記載の化合物。
- 41) 5 クロロ・N [4 [2 (3,4 ジクロロフエニル)エチル]フエニル] 2 ヒドロキシベンズアミドである前記符許請求の範
- 46) 4-クロロ・N-〔4-〔2-〔3.4-ジヒドロキシフエニル〕エチル〕フエニル〕-2-ヒドロキシベンズアミドである前記特許請求の範囲第2項記載の化合物。
- 47) N-(4-(2-(3,4-ジヒドロキシフェニル)エチル)フェニル)-2-ヒドロキシー4-メチルベンズアミドである前記特許請求の範囲第2項記載の化合物。
- 48) N-〔4-〔2-(3.4 ジメトキシフエニル) エチル〕フエニル〕- 2 - ヒドロキシ- 4 -メチルベンズアミドである前記符許請求の範 囲第2項記載の化合物。
- 49) N-(4-(2-(3,4-ジヒドロキシフエニル)エチル]フエニル)-2-ヒドロキシーペンメアミドである的配特許請求の範囲第2項記載の化合物。
- 50) N‐〔4‐〔2‐(3.4‐ジメトキシフエニル)

囲第2項記載の化合物。

- 42) N-(4-(2-(3.4-ジメトキシフェニル) エチル)フェニル)-2-ヒドロキシ-3-ナフタレンカルボキサミドである前配特許請求の範囲第2項配載の化合物。
- 43) N-(4-(2-(3,4-ジメトキシフエニル) エチル)フエニル)-1-ヒドロキシ-2-ナフタレンカルポキサミドである前配特許請求の範囲第2項記載の化合物。
- 44) N-(4-(2-(1.1/- ピフエニル)-4-イルエチル)フエニル)-2-ナフタレンカルポキサミドである前記特許請求の範囲第2 項記載の化合物。
- 45) N-〔4-〔2-(3.4 ジメトキシフエニル)
 エチル〕フエニル〕- 2 ヒドロキシ- 1 ナフタレンカルメキサミドである前記呼許請
 求の範囲第 2 項記載の化合物。

エチル〕フエニル〕-2-ヒドロキシーペン メアミドである前配符許請求の範囲第2項記 載の化合物。

- 51) N-(4- デシルフエニル) 3 ヒドロキシ-2 ナフタレンカルポキサミドである前記特許請求の範囲第2項記載の化合物。
- 52) Ν-〔4-〔2-(3.4-ジメトキシフエニル) エチル〕フエニル〕-2-ヒドロキシ-5-クロロ-α-オキソーペンセンアセトアミド である前配特許請求の範囲第3項記載の化合物。
- 53) N-メチル-〔4-〔2-〔3,4-ジメトキシフエニル〕エチル〕フエニル〕-2-ヒドロキシ-オキソ・ペンセンアセトアミドである前配特許請求の範囲3項配数の化合物。
- 54) N-(4-(2-(3,4-ジメトキシフエニル) エチル] フエニル] - 2 - ヒドロキシ-α-

オキソーベンセンアセトアミドである前記符 許請求の範囲第3項記載の化合物。

- N-〔4-〔2-(3,4-ソヒドロキシフエニル)エチル〕フエニル〕-2-ヒドロキシーα-オキソーペンセンアセトアミドである前配特許請求の範囲第3項記載の化合物。
- 56) N-(4-(2-(3.4-ソメトキシフェニル) エチル)フエニル)-3-(1.1-ツメチルエチル)-2-ヒドロキシ-α-オキソーペンセンアセトアミドである前配符許請求の範囲第3項記載の化合物。
- 57) N-(4-(2-(3,4- ソヒドロキシフエニル)エチル)フエニル)-3-(1,1- ソメチルエチル)-2-ヒドロキシ-α-オキソベンセンアセトアミドである前記特許請求の範囲第3項記載の化合物。
- 58) 3-クロローNー(4-(2-(3,4-ジヒド
- 62) その塩酸塩である前紀特許請求の範囲第 3 項記載の化合物。
- 63) N-(4-(2-(3.4-ジヒドロキシフェニル)エチル)フエニル)-2-ヒドロキシーN.4-ジメチルベンズアミドである前配符許 翻求の範囲第2項記載の化合物。
- 64) N-(4-(2-(3.4-ジメトキシフェニル) エチル)フェニル)-2-ヒドロキシ-N-メチル-α-オキソーペンセンアセトアミド である前配特許請求の範囲第3項配数の化合物。
- 65) N-(4-(2-(3.4-ジクロロフェニル)・エチル)フェニル)・2-ヒドロキシ-α-オキソーペンズアミドである前記特許請求の範囲第3項記載の化合物。
- 66) 式

ロキンフェニル)エチル)フェニル) - 6 - ヒドロキシ - 2.4 - ジメチル - α - オキソ - ペンセンアセトアミドである前配特許請求の範囲第3項記載の化合物。

- 60) 3 クロロ・N [4 [2 (3.4 ジメトキシフエニル)エチル]フエニル] 2 ヒドロキシ α オキソーベンセンアセトアミドである前記特許謝求の範囲第 3 項記載の化合物。

$$(B_1)_b - (C_0)_{OR}$$

(式中、 Bi 、 bおよびりは前述した通りでありそして Bは 仏殺 アルキルまたは フェニルである)の 化 台物を式

(式中、X、 Rs および Rs は前述した通りである)の化合物と反応せしめることからなる前配特許請求の範囲第 1 項記載の化合物の製法。

- 67) 薬学的に許容し得る担体と一緒にした前記 特許請求の処題第 1 項記載の化合物の治療的 に有効な量からなる薬学的組成物。
- 68) 前記特許請求の範囲第 1 項記載の化台物を 哺乳動物に投与することからなるアレルヤー

または免疫炎症疾病にかかつた哺乳動物のアレルヤーまたは免疫炎症疾病の治療方法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は、リポキシグナーセ酵業活性の生成物またはロイコトリエンの作用が納理学的疾病の一因となる納気の治療に使用される新規な化会物、薬学的組成物をよび該化合物の使用方法に関するものである。本発明は、また、選択である。本発明の新規な2-ヒドロキシーなっますといせいかのが表しています。ドロキシーなったが対していまりがある。なられば、リポキンがは、リポキン・は、リポキンがは、リポキン・では、リポキンがは、リポキンがは、リポキンがは、リポキンがは、リポキンがは、リポキンがは、リポキンがは、リポキンがは、カーである。

更に許しくは、本発明は、以下に定義される ような式(1)を有するある新規な2 - ヒドロキシ

ナーゼの作用から誘導される生成物を包含する。
ロイコトリエン B4、 C4、 D4 および B4、5 ー
ヒドロキシエイコサテトラエン酸、 5 ー ヒドロ
パーオキシエイコサテトラエン酸、 および、 12
ーヒドロキシエイコサテトラエン酸のようなリ
ポキシグナーゼ経路生成物は疾症として認識されている疾病およびアレルギーおよび免疫応答

これらのリポキシグナーセ生成物は、多形核白血球遊走または化学走性、リソソーム酵素遊離かよび類粒減少(degranulation)の高度に強力な立体符異的誘導物質であることが判つた。更に、これらの生成物は、血管および静動脈組織のような平滑筋の収縮を誘起しそしてトロンポキサン A2 およびプロスクサイクリンのような追加的な炎症発生物質の発生を誘起する。リポキッグナーセ生成物は、また、血管拡張剤プロ

ペンズアミドかよび新規な2-ヒドロキシーα
ーオ中ソーペンセンアセトアミド、新規な2-ヒドロキシペンズアミドかよび新規な2-ヒドロキシーαーオキソーペンセンアセトアミドを ロキシーαーオキソーペンセンアセトアミドを 合有する薬学的組成物、かよび、リポキシンの 合有する薬学的組成物またはロイコトリエンの 反応が網理学的疾病の一因となる病気の治療または軽減に該化合物を使用する方法に関するも のである。リポキシゲナーセ酵素は、アラキドン酸カスケードの一部である。

アラキドン酸は、生理学的に活性なエイコサ ノイド族に対する生物学的プレカーサーとして 役立つ。これらは、プロスタグランソン・Bか よび・P化合物、トロンポキサンかよびプロス タサイクリンの級のようなシクロオキシゲナー せの作用から誘導される生成物かよびヒドロキ シーかよびヒドロパーオキシエイコサテトラエ ン酸かよびロイコトリエンのようなリポキシゲ

スタノイドおよび他のメジェーターと相互作用して夾症応答の増強または増幅を招く。

ロイコトリエンおよびヒドロキシーおよびヒドロペーオキシエイコサテトラエン酸は、多くの疾病の発病において大きな役割をはたす。 これらの化合物はリウマチ様関節の滑板、 佐癬思者の皮膚、 炎症結腸組織 および 高度 な 並で 虚血性 心筋組織中に 見出される。 これらの化合物は、また、 アレルギーおよび喘息疾病のメンエーターである。

本発明による化合物および楽学的組成物は、 リポキシゲナーセまたはロイコトリエンの生合 成または生化学的作用を阻止しそしてそれ故に、 発剤がロイコトリエンおよび他のリポキシゲナ ーセー誘導生成物の生成に関係する多数の疾病 の治療または経滅に有用である。これらのリポ キンゲナーセ阻止剤は、白血球の浸潤、組織・ 消化リンソーム酵素の遊離および平滑筋組織の 透過性および収縮状態の変化から生する組織損 傷および炎症の防止を助ける。

本発明によるこのようなリポキシグナーセー 阻止化合物および薬学的組成物が有用である具体的な疾病は、アレルヤー、喘息、倒節炎、乾 解および座瘡を包含する皮膚病、炎症、炎症腸 疾病、苦痛および心筋虚血および便器、アンヤ ナ、不整脈、発作およびアテローム性動脈硬化 症を包含する心臓血管疾症を包含する。

CA50:16715で調査したH. ジュレス等iJ. Am. Pharm. Assoc. Sci. Ed. 45巻277~281頁(1956年)]による3-、4-および5-フェニルサリシルアミドの誘導体は、フェニルサリシルアミドのフェニル部分にフェニル 置換分を有する選択されたフェニルサリシルアミドを記載しておりそしてその結果本発明とは異なつて

アルヤルを有するモノーかよびツーアルキルアミノ、1~4個の炭素原子のカルポアルコキシアミド、1~4個の炭素原子のアルキルスルフイニル、1~4個の炭素原子のアルキルスルホニルかよびフエニルからなる群から選択されたものでありそしてりが1である場合は Ri はまた解接環炭素と一緒になつてペンソ基を形成する-(CH=CH-CH=CH)- であつてもよく、

- (4) R5 は水菜、1~4個の炭素原子のアルキル、1~4個の炭素原子のアルコキシ、2~4個の炭素原子のカルボアルコキシ、ヒドロキシ、ハロゲンまたは隣接炭素と一緒になつてペンソ基を形成する-(CB=CB-CH=CB)-であり、
- (5) R6は(a) 6~20個の炭素原子のアルキル、
 (b) -CH=CH-R4、(c) (CH2)_nCOR4 または(d) (CH2)_n-R4

 〔 式中 n は 0~4 でありそして R4 は場合によつ

 ては 2~6 位において低級アルコキシカルポニ

いる.

本発明の化合物の薬学的に許容し得る限かよ ・ び塩基付加塩もまた本発明の範囲に包含される。

本発明は、式(1)

$$(R_1)_b \longrightarrow \begin{pmatrix} \begin{pmatrix} 0 \\ C \end{pmatrix}_{\gamma} - NX - \begin{pmatrix} R_5 \\ R_6 \end{pmatrix}$$

の化合物およびその薬学的に許容し得る塩に関 するものである。

式中、

- (1) りは1または2であり、
- (2) bは0、1、2、3または4であり、
- (3) R1は1~4個の炭素原子のアルキル、1~4個の炭素原子のアルコキシ、1~4個の炭素原子のアルコキシ、1~4個の炭素原子のアルコキシ、2~4個の炭素原子のアルカルポアルコキシ、1~4個の炭素原子のアン、コーイル、ヒドロキシ、ハロゲン、ニトロ、アミノ、1~4個の炭素原子の同一または異なる

ル、1~4個の炭素原子のアルコキシを有するカルポアルコキシ、1~4個の炭素原子のアルコキシまたはチオアルコキシル、フェンアルコキシ、アナイの炭素原子のアルキルを有するもの炭素原子のアルカノイルアミノ、カルポキシル、ハログン、ヒドロキシ、1~4個の炭素原子のアルカノイルでもよいフェールである)であり、

6) X は水器または 1 ~ 4 個の炭素原子の低級 アルキルである。

式(I)の一群の好適な化合物は、 Ri が水素であり、 y が 1 であり、 R5 が H でありそして R6 が 6 ~ 2 0 個の炭素原子のアルキルまたは-(CH2)nR4

【式中 n は 2 でありそして R4 は場合によつてはカルポキシル、1 ~ 4 個の炭素原子のカルポアルコキシ、塩素、1 ~ 4 個の炭素原子のアルコキシ、ヒドロキシまたはフエニルによつて置換されていてもよいフェニルである)である化合物またはその薬学的に許容し得る酸または塩店付加塩を包含する。

式(1)の他の群の好適な化合物は、 R1 が水煮であり、 y が 2 であり、 R5 が水煮または ベンソ 基であり、 R6 が 6~2 0 個のアルキルまたは -(CH2)n-R4 (式中口は 2 であり そして R4 は場合によつては低級アルコキシカルポニル、 カルボキシル、 カルボアルコキシ (但しアルコキシは 1~4 個の炭素原子を有す)、 1~4 個の炭素原子を有す)、 1~4 個の炭素原子のアルコキシ、 ヒドロキシによつて 値換されていてもよいフェニルである] である化合物またはその栗学的に許容し得る酸または塩基付

チル)- 2 - ヒドロキシ - α - オキソベンセン アセトアミド、

N-(4-(2-(3.4 - ジヒドロキシフエニル) エチル) フエニル] - 2 - ヒドロキシー 4 - メ トキシベンズアミド、

本発明は、また、楽学的に許容し得る担体と一緒にした前述した式(1)を有する化合物の有効 量からなる楽学的組成物に関するものである。 この有効量は、リポキシグナーゼ作用の阻止に よつて多くの疾病を治療または軽減するのに有 用な量である。これらの疾病は、リポキシグナーゼ作用によつて起る発病について容易に認識 されそして具体的に創述した通りである。

とのように、本発明によれば、疾病の治療す

加塩を包含する。

とのように、式(I)の好適な化合物は次の辿りである。

N-(4-(2-(3.4 - ジヒドロキシフエニル) エチル)フエニル) - 2 - ヒドロキシーペンズ アミド、

N-(4-(2-(3,4 - ジヒドロキシフエニル) エチル)フエニル) - 2 - ヒドロキシ - 4 - メ チルペンズアミド、

N- (4- (2- (3,4 - ソヒドロキッフエニル) エチル) フェニル] - 3 - (1,1 - ジメチルエ

たは軽減を必要とするヒトを包含する哺乳動物に、前述した式(I)を有する化合物または組成物の前述した疾病の治療に対する有効量を投与する方法が提供される。

抗喘息かよび抗アレルギー活性は、広範囲な症候を有する過敏症反応に対する治療、法を提供する。例えば、これらの症候は、皮膚炎、偏い、身排泄、苦痛、炎症かよびひどよび、気管支喘、呼吸因素、苦痛、炎症からの症候は、アレルギーションクを包含する。とば枯草熱、気管支喘息、季節症、アレルギー結膜炎、食物アレルギーをといて他の動物に見出される。

同様に、式(I)の化合物の活性は、心臓血管系 特に虚血および心筋梗塞に対する治療方法を提 供する。心臓血管病を有する思者の症候は、心 騒血管病を示唆する病歴、一般的な物理的外観 および正常な外観からの詳細な偏差を有する思 者に対する特殊な診断によつて利る。このよう な病気は、また、ヒトならびに哺乳動物に見出 される。病気の症候は、<u>The Merck Manual</u> 14版 (1982年)に広く記載されている。

更に、式(!)の化合物によつて片頭痛および疾症に対する治療方法が提供される。 これらの目的に対して治療を必要とする症候は、また、特にトの片頭痛むよび(または)ヒトならびに他の動物の疾症に対して容易に判る。

聚学的组成物は、不活性の聚学的担体を有する本発明の式(I)の化合物かよびその塩から製造される。組成物は固体または液体である。

通常の医師または獣医は、前述した症候を示す患者を容易に決定することができる。選択さ

化合物の有効なしかし非異性の量が治療に使用される。通常の医師または獣医は、疾病の進行を防止または阻止する化合物の有効量を容易に決定しそして処方することができる。そのようなやり方にかいて、医師または獣医は、はじめに比較的低い使用量を使用し、その後最高の応答が得られるまで投与量を増大することができる。

式(I)を有する本発明の化合物の初期使用量は、 通常経口的に1日当り10m~29好適には経 口的に1投与量当り10~500mの範囲にあり そして必要に応じて1日につき1~4回与えら れる。他の投与形態を使用する場合は、相当す る投与量が投与される。

本発明の化合物は、薬学的に肝容し得る酸付 加塩および(または)塩基塩を形成することが できる。塩基塩は、金属またはアミン例をばて れる投与方法とは無関係に、本発明の化合物は、 製薬技術者に知られている在来の方法によつて 薬学的に許容し得る使用形態に処方される。

化合物は、 錠剤、 カアセル、 ピル、 粉剤また は 類粒のよう な経口的単位 使用形態で投与すける とができる。 化合物は、 または 超内的 は な とができる。 化合物は、 または 超内的 に 投 を 使用して 非経口的 に な を 使用して が の とができる。 化合物は、 または 和の とが できる。 化合物は、 または 和の とな が できる。 化合物 思でまたは 和の とな が できる。 略思または 紅斑 の り な アレル ヤーム 、 女 を 住 と の 形態で 局所 的に な ち な できる。

ンモニウム、アルカリおよびアルカリ土類金属 または有機アミンを使用して形成される。陽イ オンとして使用される金属の例は、ナトリウム、 カリウム、マグネシウム、カルシウムなどであ る。適当なアミンの例は、N.N'- ツベンジルエ チレンジアミン、クロロプロカイン、コリン、 ジェタノールアミン、エテレンジアミン、N-メチルフルカミンおよびプロカインである。

薬学的に許容し得る酸付加塩は、有機酸シよび無機酸を使用して形成される。

塩形成に対する適当な酸の例は、塩酸、硫酸、 燐酸、酢酸、 クエン酸、 マロン酸、 サリチル酸、 リンゴ酸、 グルコン酸、 フマール酸、 コハク酸、 アスコルピン酸、 マレイン酸、 メタンスルホン 酸、 アルヤニンなどである。 塩は、 在来の 万法 で遊離塩基形態をモノまたは ジ塩などを生成させるのに十分な魚の所望の酸と接触させること によつて製造される。遊雕塩基形酸は、塩を塩 基で処理するととによつて再生するととができる。例えば、水性塩基の稀溶液を使用するとと ができる。稀水性水酸化ナトリウム、炭酸カトリウム、 ウム、アンモニアもはび重炭カトリウムを がないて、 がないないないである。 がないないないである。 がないないないないないないでは、 な性酵剤中の溶解度のようなある物性 質にかいてそれぞれの塩形のに対しては は、なけれども、本発明の目的に対して れぞれの遊離塩基形類と均等である。

本発明の化合物は、非溶鉄和形態ならびに水和形態を包含する溶鉄和形態で存在することができる。一般に、水和形態を包含する溶鉄和形態は、本発明の目的に対して非溶媒和形態と均等である。

放後に、本発明は、また、製造方法および式(1)の化合物の製造に対する選択された新規な中

間体に関するものである。

(A)

一般に、前述したような式(IIの化合物の製造 方法は、スキーム」に示されたようにして達成 することができる。式中 R1、 b、 y、 X、 R5 む よび R6は前述した通りでありそして R は水果、 低級アルキルまたはフェニルである。

 $(R_1)_b \xrightarrow{\begin{pmatrix} 0 \\ C \end{pmatrix}_{y} OR} + XHN \xrightarrow{R_5}$ $(R_1)_b \xrightarrow{\begin{pmatrix} 0 \\ C \end{pmatrix}_{y} - N} \xrightarrow{R_5}$ $(R_1)_b \xrightarrow{OH} OH$ $(R_1)_b \xrightarrow{(R_1)_b} OH$ $(R_1)_b \xrightarrow{(R_1)_b} OH$ $(R_1)_b \xrightarrow{(R_1)_b} OH$

または

$$(R_1)_b \xrightarrow{OH} CONX - CONX - R_6$$

$$(I) \qquad \text{if } r y = 1$$

 $(R_1)_b = 0 + XBN - R_6$ $(B_2) \qquad (B)$

$$(R_1)_{D} = \begin{pmatrix} 0 & 0 & X \\ 0 & 1 & 1 \\ C - C - N - C \end{pmatrix} \qquad R_5$$

$$R_6 \qquad R_6 \qquad R_6 \qquad R_7 = 2$$

Rが水素である場合、式(I)(式中yは1である)の化合物の製造はスキーム I (A)に示される 通りである。製造は、窒素下においてテトラヒドロフラン、塩化メチレンまたは二塩化工年 化ンまたは二塩化 の混合物のような不活性格剤中において約0℃力 至額 国で50分乃至24時間式(II)(式中 R は水米である)のサリチル酸を ジックロヘキシルカルボジイミドまたはカルボ ジールシイミダール および式(II)の所 選の化合物と反応せしめることによってきまる合理的な実験により変化する。

このようにする代りに、Rが低級アルキルまたはフェニルである場合は、スキーム【(A)に示された式(I)(式中yは1または2である)の化合物の製造は、ブテルリチウムジイソプロピルアミンの存在下において式(II)(式中Rは低級ア

ルキルまたはフェニルである)のエステルおよび式(型)の所望のアニリンを反応せしめることによつて達成できる。テトラヒドロフランのような不活性有機が剤が反応において使用されるそして反応は氷浴を使用して10分乃至2時間氷浴温度に維持する。例えば、K.W. ヤンク等の発表(Tetrahedron Letters 1791頁(1970年))を参照されたい。

スキーム I (B によれば、式 (II1) (式中 R1 および b は前述した過りである) の化合物の僅かに過剰をアルゴン下において 2 4~2 4 0 ℃ 好達には 1 4 0~2 1 0 ℃で約 2~5 時間式 (III) の化合物とともに加熱する。

更に、式(1)の化合物は、スキーム 1 (C) に示した方法によつて製造することができる。 この方法においては、テトラヒドロフランなどのような非プロトン性層剤中において式(12)の化合物

は、それぞれスキーム B または N にないて (II2)、(II3) なよび (II4) について説明した合成順序によって製造される。

の僅かに過剰を式(18)の化合物と反応させる。

前配の一般的記載の特殊な変化は、例えば、適当な条件を使用した三英化研集、 奥化水素酸またはトリメチルシリルアイオダイドによる相当するメトキシ基の処理による式(i) (式中 R4は場合によつて少なくとも1個のヒドロキシ基により世換されていてもよいフェニルを包含する)の化合物の製造を包含する。好適な格剤は、シタロロエタンまたはシクロロメタンである。例えば、エーテルの開製の調査に対しては、また、M.V. パットおよび S.U. クルカルミ: Synthesis (4) 2 4 9 頁(1983年)を参照されたい。

R6 が 6 ~ 2 0 個の炭素原子のアルキルである式 (II) の中間体は、炭知であるかまたは当薬者によって容易に製造することができる。しかしながら、R6 が - CH=CH-R4 および - (CH2)_D-R4 または - (CH2)_nCOR4 である式 (II) の新規な中間体

更に詳しくは、式 (N1) (式中 R7 は R4 について 創述したようなフェニルに対する任意の 置換分であり、 D は 0 ~ 5 の整数でありそして R5 は 前述した通りである) の化合物は、 P. ファイファー および S. セルギースカヤ: Bor. 44:1109 (1911年) によつて説明されている方法と類似したスキーム 1 に示された方法で製造される。

を実験をしにパラジウム/炭素触 禁上で式 (N2) の化合物に H2 を接触水素 添加するととによつて 得られる。スキーム N は式 (N2) を有する中間体 プレカーサーを水素 添加して (M4) を得る反応を 示す。 前述したような R5 および R7 を有する式 (N2) の化合物は、タドコド等: J. Karntack Univ 3 巻 7 8~80 頁 (1958年) によつて説明されて いる既知のフリーデル・クラフップシル化法に 類似した方法で製造される。

R1、 b かよび R が 的 述 した 通りで ありそして y が 1 で ある式 (1)の 中 間 体 は、 既 知 で あるか ま た は 当 該 技 術 に かい て 知 られ て い る 方 法 と 類 似 し た 方 法 に よ つ て 合成 さ れ る。 R1 、 b か よ び R が 前 述 し た 通 り で あり そ し て y が 2 で ある 式 (1)の 中 間 体 は、 一 般 に、 不 活 性 界 囲 気 中 で 約 0 で ~ + 2 5 で 好 適 に は 0 ~ 1 0 で で 約 4 ~ 1 2 時 間 微 量 の 沃 化 亜 鉛 の 存 在 下 で 式 (2000 の サ リ シ ル

式 (N1)の化合物の次の遠元は、 B2 およびラネーニッケルまたは鉄かよび塩酸またはシチオナイトによつて達成してそれぞれ式 (B2) または式 (B3) (式中 B7 および R5 は前述した通りである)の化合物を生成させる。 遠元は、 試薬に対して知られている条件で契約される。 この遺元に対して知られている条件範囲内でのラネーニッケルを使用した接触水業添加による (N1)の遺元は、ニトロ部分を選択的に進元する。 鉄かよび HC2 または ツチオナイトによる (N1)の 還元は、ニトロ部分を選択的に 遠元は、ニトロ部分を選択的に 遠元は、ニトロ部分を選択的に 遠元は、ニトロ部分を選択的に

式(M4)(式中 R5 および R7 は前述した通りである)の中間体化合物は、パラソウム/炭素触媒とともに H2 を使用する水素添加に対して知られている条件内の条件を使用してまたは不合理

アルアヒド型化合物をトリメテルシリルシアナ イドと反応せしめることによつて製造される。 サリチルアルデヒドの処理は、ショワルターお よびハスケル: J. Heterocyclic Chem. 18巻 367 頁(1981年)の説明に類似している。予めへ キサメチルジシラザンを不活性界囲気下約 Q で でローブチルリチウム1当量乃至値かに1当世 以上の量で処理してしてその後処理したヘキサ メテルソシラザンを約10°で10~30分費拌し そして次に少なくとも-18℃に冷却したヘキ サメチルジシラザンに、 式 (XI) によつて示され るような(Ri)b 世換分を有する得られたα,2-ピストリメチルシロキシベンセンアセトニトリ ルを20~30分にわたつて1当量の割合で加え る。 α.2 - ピストリメチルシロキシベンセンア セトニトリルと処理攪拌したヘキサメチルジシ ラザンの混合物を更に 1 時間攪拌する。 仏級 ア

ルキル好適にはメチルまたはエチルクロロホル メートを場合物に加え、撹拌しそして次に加温 する。スキーム V を参照されたい。

$$(R_1)_b \xrightarrow{\overset{\circ}{C}H} OH \xrightarrow{(R_1)_b} (R_1)_b \xrightarrow{(R_1)_b} OSi(CH_3)_3$$

$$(R_1)_b \xrightarrow{\overset{\circ}{C}H} OH OSi(CH_3)_3$$

$$(R_1)_b \xrightarrow{\overset{\circ}{C}C} OR OH OSi(CH_3)_3$$

$$(R_1)_b \xrightarrow{(R_1)_b} OR \overrightarrow{R} \Rightarrow y = 2$$

×が低級アルキルである式(I)の化合物は、既知方法に類似した方法工程によつて製造することができる。

ある状況下においては、前述した方法における中間体のNまたは0を既知の適当な保護基で保護するととが必要である。このような適当な健業および登業保護基の導入および除去は、有機化学の技術においてよく知られている。例え

ある状況下においては、2個の異なる破案を、他方を残しながら一方を選択的に除去するととができるような異なる保護基で保護するととが必要である。ペンジルおよびも一ブチルシメチルシリル基がこの方法で使用される。ペンジルは接触水素化分解によつて除去されそしても一ブチルジメチルシリルは例えばテトラーローブチルアンモニウムフルオライドとの反応によって除去される。

本発明の化合物の製造について記載した方法においては、保護基の必要性は一般に有機化学の技術に精通せし者によつてよく理解されそして従つて特別明確には説明しないけれども適当な保護基の使用は、必然的にさきのスキームの方法に暗に含まれている。

前述した反応の生成物は、抽出、蒸溜、クロマトクラフィー処理などのような在来の手段に

ば、J.F.W.マックォミー猢集(1973年 = ユーヨーク)の"有機化学における保護基" 43ff、95ff頁、J.F.W.マックォミー: Advances in Organic Chemistry 3巻 191~281頁(1963年)、R.A.ポルソナス: Advances in Organic Chemistry 3巻 159~190頁(1963年)およびJ.F.W.マックオミー: Chem. & Ind. 603頁(1979年)を参照されたい。

適当な酸素保護基の例は、ベンジル、モーブ チルジメチルシリル、エトキシエチルなどである。NB含有部分の保護は、本発明の化合物の製造について記載した若干の万法に対して必要である。適当な窒素保護基は、ベンジル、トリフ エニルメチル、トリアルキルシリル、トリクロ ロエチルカルパメート、トリクロロエトキシカ ルポニル、ピニルオキシカルパメートをどである。

よつて単離される。

前述した式(I)の化合物の塩は、適当な塩基または酸を化学量論的相当塩の式(I)の酸フェノールまたはN塩基化合物と反応せしめて薬学的に許容し得る塩を得ることによつて製造される。

6~20個の炭素原子のアルキルなる語は、 ヘキシル、ヘプテル、オクテル、ノニル、デシ ル、ドデシルなどおよびその異性体のような前 配数の炭素原子を有するすべての有枝鎖状また は非有枝鎖状の飽和炭化水栄基を意味する。

1~4個の炭素原子のアルコキシなる語は、酸素原子を通してもとの基体の分子残留部分に結合したメトキシ、エトキシ、プロポキシまたはブトキシおよびその異性体を意味する。1~4個の炭素原子のチオアルコキシは硫黄を通して結合しているととを除いて何じである。

1~4個の炭素原子を有するモノアルキル-

またはジアルキル - アミノなる語は、翌案原子を通してもとの基体分子残留部分に結合した 1 ~ 4 個の炭素原子の前述したような 1 または 2 個のアルキル基を意味する。

1~4個の炭素原子のアルカノイルなる語は、カルボニル基を通してもとの基体分子幾留部分に結合した1~4個の炭素原子の削述したような有枝鎖状または非有枝鎖状のアルキルを意味する。

1~4個の炭素原子のヒドロキシアルキルなる語は、1~4個の炭素原子の前述したようなアルキル基を通してもとの基体分子映留部分に結合したヒドロキシである。

2~6個の炭素原子のアルカノイルアミノなる節は、アミノ基を通してもとの基体分子機留部分に結合したペンチルまたはヘキシル及びその異性体を包含する前述したようなアルカノイ

本発明を更に以下の代表的例によつて説明する。 このような例は、本発明をこれらの例に限定することを意味するものではない。

I. 式 (N) の化合物の製造

A. 式 (N) の化合物につい てスキーム I を参照されたい。

製造 A

1.2 - ツメトキシ-4-[2-(4-ニトロフエニル)エテニル]ベンゼン(スキーム I を参照されたい。式 (N1)、式中 R7は1.2- ツメトキシでありそして R5は水索である)

20 & の選素 - 充填フラスコ中のp - ニトロフエニル酢酸 27 28 (15 モル) および 3.4 - ジメトキシベンズアルデヒド 2498 (15 モル) の混合物を水蒸気浴上で 60 ℃ (反応混合物の温度) に加熱する。ピペリジン (150 配、1298、152 モル)を温反応混合物に 15分にわたつて少量

ルを意味する。

1~4個の炭素原子のアルコキシを有するカルボキシアルコキシなる語は、アルキルがもとの基体分子残留部分に結合されているエステル 基の酸素原子に結合した1~4個の炭素原子の 前述したようなアルキルを意味する。

ヘログンは、非常、塩素、臭濃、灰葉または トリフルオロメチルを意味する。

1~4個の炭素原子のカルポアルコキシアミドは、アミノ基を通してもとの基体分子残留部分に結合しているウレタン基の酸素原子に結合した1~4個の炭素原子の前述したようなアルキルを意味する。

* アルキルスルフイニルおよびアルキルスルホニルは、それぞれ、スルフイニルおよびスルホニル基を通してもとの基体分子残留部分に結合したアルキルである。

づつ加える。ピペリツン約50㎡を添加した後、おだやかな発熱が起きそして反応混合物の温度が外部加熱なしに95℃に上昇する。水蒸気浴を加熱マントルで置換しそして混合物を15分にわたつて加熱遺流し次に110~120℃に4時間保持する。反応混合物を70℃に冷却しそしてメタノール500㎡を加えながらはげしく提拌する。混合物を氷中で冷却した後、形成したけする。混合物を氷中で冷却した後、形成したけまる。混合物を氷中で冷却した後、形成したけまる。混合物をがより、150%中で投拌して工事が過する。 酸点 132~134℃のオレフイン生成物 2198(収率51%)を得る。

製造 B

1.2 - ツクロロー4-〔2-(4-ニトロフエニル) エテニル〕ペンゼン(スキーム 『を参照された い。式 (M)、式中 R7 は 1.2 - ジクロロでありそ して R5は水素である)

p - ニトロフエニル酢酸(1258、0.69モル)

および 3.4 - シクロロベンダアルデヒド(1218、0.69モル)から製造 A に記載した操作によつて製造した。 融点 197~199℃の生成物 70 8 (収率 35%) が得られた。

適当な出発物質を使用して前配製造に見出される方法と同様な方法によつて、次の化合物を製造した。(スキーム I を参照されたい。)製造 C

4-[2-(4-ニトロフエニル)エテニル)(11' - ピフエニル]、融点 238~239℃。

製造 D

1 - メトキシ-4-〔2-(4-ニトロフエニル) エテニル〕- 2 - (フエニルメトキシ)ペンセン、融点 1 3 9~1 4 4 C。

製造 B

1.2 - ジメチル - 4 - [2 - (4 - ニトロ.フェニル)エテニル]ベンセン、融点113~115℃。

1,2 - ジメトキシ-4-〔2-〔2- ニトロフェニル)エテニル)ペンセン、融点 134~137℃。製造 L

1.2 - ジベンジルオキシ-4-[2-(4-ニト ロフエニル)エテニル]ペンセン

p-=トロフエニル酢酸(2928。161ミリモル)および 3.4- ツベンツルオキシベンズアルデヒド(5198、163ミリモル)をピペリツン(16 W)と混合しそしてツーンスタークトラップ下で3時間加熱する。生成物をメタノールから再結晶せしめて融点138~141℃の1.2- ツベンツルオキシー4- [2-(4-ニトロフエニル)エテニル] ベンゼン 3608(51が)を得る。B、式(N2)の化合物についてスキームNを参照されたい。

製造 M

N - [2 - メトキシ-5-[(4-ニトロフエニ

製造 F

1.3 - ジメトキシー5- [2-(4-ニトロフエニル)エテニル] ペンセン、融点 145~146℃。 製造 0

2-[2-(4-ニトロフエニル)エテニル]ナフタレン、融点 168~170℃。

製造 H

1.2.3 - トリメトキシ-5-[2-(4-ニトロフエニル)エテニル]ペンセン、融点192~ 195℃。

製造 I

1.2 - リメトキシ-3-〔2-(4-ニトロフェニル) エテニル] ペンセン、酸点 143~145℃。製造 J

2.4 - ジメトキシ-1 - [2-(4-ニトロフェニル)エテニル] ペンセン、融点 107~110℃。製造 K

ル)アセチル】フェニル〕アセトアミド(スキーム N を参照されたい。式 (N2)、式中 R7は 2 -メトキンおよびアセトアミドであり、 n は 1 でありそして R5 は水果である)

から再結晶せしめて純粋な生成物を得る。 融点 200~203℃。

適当な出発物質を使用して製造Mに見出される方法と同様な方法で、次の式 (N2)の化合物を製造した。

製造 N

1-(3.4- ジメトキシフェニル) -3-(4 -ニトロフエニル) プロパノン、融点 126~132℃。 製造 0

1-(3.4- ジメトキシフエニル) -4-(4 -ニトロフエニル) プタノン、融点 109~112℃。

A. 式 (III2) および (III3) の化合物 についてスキーム III を参照されたい。

製造 1

11. 式(11)の化合物の製造

4~[2~(3.4~ リメトギシフエニル) エチル] ペンゼンアミン (スキーム II を参照されたい。

製造された 1.2 - ジクロロー4-[2-(4-ニトロフェニル)エテニル] ベンセン 62.3 8 (0.2 1 モル)およびラネーニッケル触媒 2 0 8 の混合物を、 6 5 psigの H2圧下で 2 0 時間水 素添加する。触媒を沪邉によつて除去しそして戸液を蒸発する。残留物をヘキサン/ ジクロロメタンから再結晶せしめてアミン生成物 4 9 8 (収率87 ラ)を得る。 融点 7 3 ~ 7 5 で。

適当な出発物質を使用して製造1 および2 に 見出される方法と同様な方法で式(□2)の次の化 合物が製造される。

製造 3

4-(2-(1,1'-ピフエニル)-4-イルエ チル]ペンセンアミン、融点109~111℃。

製造 4

4-[2-(2-ナフチレニル)エチル]ペンセンアミン、酸点123~125℃。

式 (M2)、式中R7は 3.4 - ツメトキシでありそして R5 は水果である)

N.N - ジメチルホルムアミド200 W 中の前 配製造A で製造された 1,2 - ジメトキシ - 4-(2 - (4-ニトロフエニル) エテニル] ペンセン19.4 8(0.068 モル) かよび 1 0 乡 Pd/C 触媒 0.208 の混合物を 5 5 paigの H2 圧下で 1 6時間水 深添加する。 触媒 を戸過によって除去しそして戸液 を蒸発する。 残留物をメタノールから再結晶せ しめてアミン生成物 1 2.3 8 (収率 7 0 多) を得る。 融点 1 1 6~1 1 7 C。

製造 2

4-[2-(3.4-ツクロロフエニル)エチル]ベンゼンアミン(スキーム目を参照されたい。式(NZ)、式中 R7 は 3.4 - ツクロロであり、 b は 2 でありそして R5 は水素である)

テトラヒドロフラン935×中の前配製造Bで

製造 5

4-〔2-〔3-ヒドロキシ-4-メトキシフェ ニル〕エチル〕ペンセンアミン、融点 152~154 で

製造 6

4-[2-(3-メトキシフエニル)エチル]ペ ンセンアミン、融点49~51℃。

製造 7

4-[2-(2.3-ジメトキ シフェニル) エチル] ペンセンアミン・HC4、融点 1 3 5~1 3 6 C。

出発物質 1.2 - ジメトキシ-3-[2-(4-ニトロフエニル) エテニル] ペンセンは前記製造I におけるようにして製造した。

203 72h 8

4-[2-(2.4- ツメトキシフエニル) エチル) ペンセンアミン、融点 5 6 ~ 5 8 ℃。

出発物質 2.4 - ジメトキシ-1-[2-(4-ニ

トロフエニル)エテニル J ペンセンは、前記製造J におけるようにして製造した。

製造 9

4-{2-(3.4.5-トリメトキシフエニル)エ チル】ペンセンアミン、融点91~93℃。

出発物質 1.2.3 - トリメトキシ - 5 - 〔2 - (4 - ニトロフエニル)エテニル〕ベンセンは、前記製造 H におけるようにして製造した。

製造 10

4-[2-(3.5- ジメトキシフエニル) エチル] ペンセンアミン・HCL、融点155~157℃。

出発物質 1.3 - ジメトキシ-4-〔2-(4-ニトロフエニル〕エテニル〕ベンゼンは、製造 A ~ K に類似した方法で製造した。

製造 11

4-[2-(2-クロロフエニル)エチル]ペン センアミン・HCL、融点 208~211℃。

ペンセンアミン、融点56~60で。

出発物質 1.2 - ジメトキ シ - 4 - 〔2 - 〔2 - 二トロフェニル〕エテニル〕ベンセンは、前記製造 K におけるようにして製造した。

製造 15

N-[2-メトキシ-5-[(4-アミノフエニル) エチル]フエニル]アセトアミド、融点135~ 140℃。

出発物質 N- [2-メトキシ-5-[(4-ニトロフエニル) エテニル] フエニル] アセトアミドは、製造 A~ Kの方法 に類似した方法で製造した。製造 16

4-[3-(3,4- ジメトキシフエニル) プロピル] ペンセンアミン、融点 5 4 ~ 5 7 ℃。

出発物質 1.2 - リメトキシ-4-(5-(4-ニトロフエニル) プロプ・2-エニル) ペンセンは、前配製造 A ~ K に類似した方法で製造した。

出発物質 2 - クロロ - 1 - [2 - (4 - ニトロフエニル)エテニル] ペンピンは、製造 A ~ K に 類似した方法で製造した。

製造 12

4-[2-(2-メチルフエニル)エチル]ペン センアミン・HCL、融点 171~173C。

出発物質 2 - メチル - 1 - [2-(4-ニトロフエニル)エテニル] ペンセンは、製造 A ~ K に 類似した方法で製造した。

製造 13

4-[2-(4-プトキシフエニル) エチル] ペ ンセンアミン、 融点 5 8 ~ 5 9 ℃。

出発物質 4 - プトキシ-1-[2-(4-ニトロフエニル)エテニル] ペンセンは、製造 A ~ K に類似した方法で製造した。

製造 14

2-[2-(5,4- リメトキシフエニル) エチル]

製造・i7

4-[4-(3.4- リメトキシフエニル) プチル] ペンズアミン、皺点 9 7~1 0 0 C。

出発物質 1.2 - ツメチル - 4 - [4 - (4 - = トロフエニル) プト - 3 - エニル] ペンセンは、前記製造 A ~ K に類似した方法で製造した。
B. R6が、 - (CH2) n - R4 (式中nは 1 または 2 である) である式 (型) の化合物の他の製造方法は、次の通りである。

製造 18

4-[(5.4 - リメトキシフエニル)メチル] Tニリン

水酢酸(1 0 0 ad)、2 0 4 Pd/C 触媒 (0.58) および 3.4 - ジメトキシー 4'-ニトロペンソフ エノン〔タドコド、クルカルニおよびナルガン ド:J. Karnatak Univ 3巻78~80頁(1958年)] (5.48、18.8ミリモル)の混合物を、52psi で 約5時間水素添加する。

最 H2SO4 (1.1 ml) および更に 2 0 % Pd/C (0.5%)を加えそして5当量が消費されるまで (21.2時間)水業添加をつづける。酢酸カリウ ム(28、20ミリモル)を混合物に加えそし て触媒をセライトを通して沪過によつて除去す る。伊液を濃 HCL(1.7 ml)で酸性にし、真空 機縮して残留油を得そして 1 0 % HCL (400ml) 化溶解する。 この酸性溶液を Bt20 (2×40 0ml) および CH2CL2 (1×100 NL) で洗練しそして次 K Na 2CO3 で塩基性にする。 水性フラクションを CH2CL2 で抽出しそして CH2CL2 抽出液を Na28O4で 乾燥する。揮発性溶剤を真空蒸発して粗製の油 状生成物 4.48(968)を得る。このものは 放置によつて結晶化する。カラムクロマトグラ フィー処理によつて分析用のアミンを得る。収 量 1588(35%)。融点101~104℃

D. 式(雷)の化合物上の保護された置換分について

製造 20

4-(3.4-トリメチルシリルオキシフエネチ ル)アニリン

4-(3.4-ジヒドロキシフエネチル) アニリン(34398、0.15モル) かよびヘキサメチルジシラザン(2428、0.15モル) の混合物を、強素下においてワンクス浴中で120~160℃ に3.75 時間加熱して暗色の油状残留物を得る。 これをシリカゲル(1608)上でクロマトグラフィー処理する。クロロホルムで溶離して次の工程に対して満足な純度の油状生成物(47.18、845)を得る。

製造 21

4-[2-(3.4-ジベンジルオキシフェニル) エチル]ベンセンアミン C. 式(E)の化合物の塩

製造 19

アセテート塩としての 4-[2-(3.4- ジヒドロキシフエニル) エチル) ペンセンアミン、 融点 216~218C。

製造1で製造した4-[2-(3.4-ツメトキシフェニル)エチル】アニリン208(78ミリモル)かよび48が異化水素酸300㎡の混合物を、強素下にかいて遺流下で7時間そして2位でで、200円ででで、200円でで、200円ででで、200円でで、200円ででで、200円でで、200円でで、200円でで、200円で

1.2 - ジベンジルオキシ-4-[2-(4-=トロフエニル) エテニル] ベンセン(108、22ミリモル)をメタノール(50ml)、THF(100ml) に溶解しそして Ra-N1(158)と反応させる。19.5℃にかける512psiの存在下での強元は、4-[2-(3.4-ジベンジルオキシフエニル) エチル] ベンセンアミン5.98(60%)を与える。融点97~101℃。

製造 22

N - ポルミル - 4 - (2 - (3.4 - ジベンジルオ キシフエニル) エチル] ベンセンアミン

4-〔2- (3.4 - ジベンジルオキシフエニル) エチル〕ベンゼンアミン(4.58、11ミリモル) を競散(0.518、11ミリモル)を含有するトル エン(75 ml)に溶解しそして2時間遠流する。 反応混合物を蒸発乾涸しそして残留物をトルエンから再結晶せしめてN-ホルミル-4-〔2(3.4 - ジベンジルオキシフエニル)エチル)ベンセンアミン 4.78 (975)を得る。 融点1 1 9~ 1 2 2 C。

製造 23

N - メチル - 4 - (2 - (3.4 - ジベンジルオキ シフエニル) エチル) ペンセンアミン

LAH (0.258、6.5ミリモル)を不活性雰囲気下で乾燥THP (20 ml)に加え、次に~4℃(氷/水浴)に冷却する。N-ホルミル・4-〔2-(3.4-ジベンジルオキシフェニル)エチル〕ベンセンアミン(2.98、6.5ミリモル)を乾燥THP (20 ml)に溶解しそしてカニューレを経てLAH/THF 懸濁液に満加する。反応混合物を、不活性雰囲気下周囲温度で20時間攪拌する。水(0.25 ml)次で15%NaOH(0.25 ml)そして最後に水(0.75 ml)を反応混合物に加える。混合物を沪過し、エーテル0.5容量でりすめそして有機

製造 25

N - メチル-4-[2-(3.4-ジメトキシフエ ニル)エチル]ペンセンアミン

LAH(128、316モル)を不活性雰囲気下において乾燥THF(35 ml)に加えそして次に約4 でに冷却(氷/水浴)する。 N ー ホルミルー4ー(2ー(3.4ーツメトキシフエニル) エテル) ペンセンアミン(9.08、315モル)を乾燥THF(35 ml)に溶解しそしてカニューレを経でLAH/THF 懸濁液に簡加する。反応混合物を固固温度で20時間投掉する。水(12 ml)次で15 % NaOH(12 ml)そして厳後に水(3.6 ml)を加える。混合物を炉過しそして戸液をエーテル0.5 容量でうすめ、塩水で洗滌し、乾燥(Na2804)しそして凝縮して融点82~84でのNーメチルー4ー(2-(3,4-ジメトキシフエニル)エチル)ペンセンアミンム88(795)を得る。

物を塩水で洗滌し次に乾燥 (Na2804) する。 漁艙 して、更に使用するのに十分な純度の N - メチル - 4 - 〔2 - 〔3.4 - ジベンジルオキシフェニル〕 エチル 〕 ベンゼンアミン 1 9 8 〔7 0 8〕を得る。 融点 6 1 ~ 6 5 ℃。

製造 24

N - ホルミル - 4 - [2 - (3.4 - リメトキシフ エニル)エチル] ペンセンアミン

4-〔2-〔3.4-ジメトキシフエニル〕エチル〕
ペンセンアミノ(9.98、38.9ミリモル)を競酸
(5.08、108モル)を含有するトルエン(125mの)
に溶解しそして1時間遊流する。反応混合物を
室温に冷却しそして蒸発花調する。残留物をト
ルエンから再結晶せしめて触点128~130℃の
N-ホルミルー4-〔2-〔3.4-ジメトキシフェ
ニル〕エチル〕ペンセンアミン1108(825)
を得る。

型. 式(II)の化合物の製造

製造!

2.2.7 - トリメチル - 4H - 1.3.2 - ベンソシオキサシリン - 4 - オン (スキーム [四を参照されたい。式 (H1)の化合物 (式中 R1 はメチルである)

CHCLs (30 N) 中の4-メチルサリチル酸(5.08、33 ミリモル)の溶液を、アルゴン下で 機拌する。ピリジン(8.0 N)、99ミリモル) 次でジクロロジメチルシラン(4.0 N)、33ミリモル)を加えてして混合物を加熱透流する。2.5 時間後に、更にピリジン(1 N)、12ミリモル) かよびソクロロジメチルシラン(0.5 N)、4ミリモル)を加えてして還流を更に30分つ下で シェルンを加えてもして過程を関に30分つ下で 除去する。残留物をペットエーテルで5回すぐ。 デ

液を蒸発して次の反応に対して十分純粋な生成 物(4.28)を得る。 融点 6.7~7.2℃。

製造 1

工程!

5 - クロローa.2- [(トリメチルシリル)オキシ]ベンセンアセトニトリル(スキーム V 式(M))

5 - クロロサリチルアルデヒド (12158、77.6 ミリモル)、トリメチルシリルシアナイド (1694 8、170.7ミリモル) および矢化亜鉛(2 号) の混合物を、アルゴン雰囲気下において0 でで4 時間撹拌する。次に混合物を一夜(1 2 時間) 周囲温度に加温する。粘稠な油を真空蒸留して5 6 多の収量で5 - クロローα・2 - [(トリメチルシリル)オキシ] - ペンセンアセトニトリルを得る。沸点120~122℃/0.27mHg。

工程目

製造 皿

有機抽出液を洗練(競和塩化アンモニウム溶液 次いで塩水)し、乾燥(硫酸ナトリウム)し次 化機 間 物を 得る。 残留物をテトラヒドロフラン(60g)に溶解する。トリエチルアミン外化水素酸塩(5.93g、48.99ミリモル)を加え、そして溶液を0でで90分攪拌する。 次 化溶液を 最縮 しそしてジクロロメタンに再溶解する。 有機 溶液を洗滌(1 メ塩酸 次で塩水)し、乾燥(硫酸ナトリウム)しそして凝縮して油3.62を 得る。 クロマトグラフィー処理(キーセルゲル60、 ジクロロメタン)は明るい 黄色の油としてエチル5・クロロー2ーヒドロキシーαーオキソペンセンアセテート(0.82g)を与える。

製造 I、工程 I の操作に従つて、α.2 - [(トリメチルシリル)オキシ] ペンセンアセトニトリルを製造した。沸点 1 0 3 ~ 1 0 4 ℃/18 mHg。

エチル5-クロロ-2-ヒドロキシ-2-オ キソベンゼンアセテート

マキサメチルツシラザン(3.118、19.27 ミリモル)をテトラヒドロフラン(20 ml)に溶解してしてアルゴン雰囲気下で0℃に冷却する。ロープチルリチウム(23 ml、8.4 ml、19.27 ミリモル)を加えそして溶液を10℃で20分復枠して一78℃に冷却する。このときに、前配工程1で製造した5-クロローα.2-〔(トリメチルシリル)オキシ〕ーベンセンアセトニトリル(4008、18.35 ミリモル)を30分にわたつて加える。更に1時間提拌した後、クロロサる。溶液を1時間提拌して次に90分にわたつて10℃に上昇させる。内容物を飽和塩化アンモニウム溶液に注加することによつて流合物を冷却し次でツクロコメタン中に抽出する。

収率06%。

製造 N

製造 I、工程 I の操作に従つて、エチル 2 -ヒドロキシーα - オキソーペンセンアセテート (70%)を製造した。

製造 V

7-(1.1- ジメチルエチル) -2.3- ペンゾフランジオン (ツワネンブルグ、シンセシス 624頁 (1976年)(スキーム IC を参照されたい。化合物 (H2))

2 - 第3級プチルフエノール(158、0.1ミリモル) および 4 - ソメチルアミノピリシン(0.58) の混合物を ツクロロメタン 3 0 0 mb 中で選案下で提押する。 塩化オキザリル(20mb、0.22モル)を 適加し次に混合物を加熱 遺流する。10時間後に、混合物を冷却しそして 溶剤を 波圧下で除去する。 残留物を 1.2 - ジクロロエタン100

Wにとりそして留案下において1.2 - シクロロエタン300叫中の塩化アルミニウム(408、 Q3ミリモル)の懸濁液に腐加する。室温で20時間後に、混合物をすべての固体が溶解するとすで水で徐々にうすめる。有機脳を分離しそしてかみよるい上で乾燥しそして溶剤を蒸発していたの型カゲルの組カラムを適削を除去してた液をが上で処理せしめて溶剤を除去して変を放出して十分な純粋なシロップとして生成物(9.89)を得る。

N. Y が 1 である式 (I) の化合物の製造 例 1

N-[4-[2-(3,4 - リメトキシフエニル) エチル]フエニル] - 2 - ヒドロキシ- 4 - メトキシペンズアミド

ソクロロメタン(50g)中の4-メトキシ

~156

25

・「ローチシル)

'n

ш

P

Ŧ

•

~160

159

W

- [ローギシル]

4

Ħ

Ħ

70

Ħ

۲

4

ij

V

*

ag.

サリナル酸(1008、5.95ミリモル)、 4-[2-(3.4-ジメトキシフエニル)エチル】 ペンセンアミン(1538、5.95ミリモル)、およびジシクロヘキシルカルボジイミド(1238、5.95ミリモル)の混合物を、 周囲温度で12時間 保付する。不溶性シシクロヘキシル尿素を呼過で12時間 で12年を設備している。 不溶性シシクロマキシル尿素を呼過で12年を設備している。 では、 19:1のクロマトグラフィークロロホルムー酢酸エチル)は、 N-[4-[2-(3.4-ジメトキシフエニル)エチル】フエニル】 -2・ヒドロキシー4ーメトキシベンズアミド(0.898、40%)を与える。2ープロペノールかの再結晶化後の融点146~148℃。

例 2 ~ 7 は、例 1 の方法によつて製造されそ して第 1 表に姿約する通りである。

671 8

N-[4-[2-(3,4-ジヒドロキシフエニル) エ チル] フエニル] - 2 - ヒドロキシ - 4 - メト キシペンズアミド

メタノール(30 ml)中のN-(4-(2-(3.4-ビストリメテルシリルオキシフエニル)エテル] フエニル] - 2 - ヒドロキシ-4-メトキシベンズアミド(0.65%、1.24ミリモル)の溶液に、凝塩酸 7 滴を加える。次に溶液を10分40~50でに加熱する。揮発性物を除去して白色の固体 0.4918を得る。再結晶(2-プロパノール)せしめてN-[4-[2-(3.4-ジヒドロキシフエニル)エチル] フエニル - 2 - ヒドロキシー4-メトキシベンズアミド(0.42%、90 が)を得る。融点 179~180で、195~196で(二直融点)。

例 9

~117 $190 \sim 192$ ~142 છ b ダー ため b ナート Ri か L び 堰 116 141 色 --B 븼 27 联 B6 が表だ示した過りてある式 (1)の化合物 4-[2-(3.4-ピストリメチャッリルオキッシリルオキシフエニル) エチャン 4-{2-(3,4-ジメトキシンドニル) エチル] RSが来れもり、 ・ギジを〕 R しおぐれ ė ø 摵 ı yが1てもり、 • Ħ Ħ 3 の食業 S m ш 3 22 OCH3 P. 4 80 Ë ä

~ □

飮

33

▥

4

30

S

N-(4-デシルフエニル) - 2 - ヒドロキシ -[1.1'- ピフエニル] - 3 - カルポキサミド

0~5℃に冷却した4~デシルアニリン(307 8、1314 ミリモル)のテトラヒドロフラン(20 wl)潜放(不活性界囲気下)に、n-プチルリ ナウム(2.3 M、13.14ミリモル)を加える。 深 色の溶液を10分換件し、その後3-フェニル サリチル欧メチル(1008、438ミリモル)の テトラヒドロフラン(20私)裕液を加える。 温度を30分にわたつて25℃に上昇させる。 内容物を10多塩酸(100吨)に注加するこ とによつて反応混合物を冷却する。有機物を酢 酸エテル中に抽出し、10%塩酸で洗滌し、乾 燥(硫酸)し次に機縮して粗製固体を得る。ク ロマトグラフイー処理(キーセルゲル60、ジ クロロメタン) に よつて、 N ~ (4 - デシルフ エニル) - 2 - ヒドロキシー[1,14-ピフエニル]

- 3 - カルポキサミド (1698、90%) が得ら れる。融点フィ~フラで。

同様にして、例10~20が例9の方法によ つて製造されるそしてそれらの化合物は第2表 **化示される通りである。**

綨 2 袭

yが1であり、Rsが水米であり、bが1で ありそして Ri および Roが設化示した通りで ある式 (1) の化合物

973	F	R1の位置 3 4 5 6		Riの位置 R6		☆ ※	融点(C)
	3	4	5	6		-	na ma
10	Ħ	Ħ	Ph*	Я	4 - (n - デシル)	90%	179~180
11	B	Ph	Æ	Ħ	4 - (n - デシル)	35≸	155~157
12	Ħ	Ħ	Br	Я	4 - (n - デシル)	74%	172~174
13	н	н	Ħ	H	4 - (n - デシル)	45%	94~95
14	Ħ	Я	Br	Ħ	4-[2-(3,4-ジメトキシ フエニル) エチル]	76%	154~156

15	H	CŁ	н	H	4-{2-(3.4-ジメトキシ フエニル)エチル]	80\$	166
16	Ħ	Ħ	CŁ	Ħ	4 - (n - デシル)	80\$	165
17	я	Ħ	Cf&	Ħ	4 - (n - デシル)	73\$	127~128
18	NO2	Ø	н	H	4 - (n - デシル)	79\$	101~102
21	Ħ	H	NO2	н	4 - (n - デシル)	87%	137~138
22	CH3	Ħ	B	н	4 - (n - デシル)	71%	90~91
23	CŁ	·H	Ħ	Ħ	4-(2-(3,4- ジメトキシ フエニル)エチル]	45\$	1 25
24	CZ.	CŁ	н	H	4-[2-(3.4-ジメトキシ フエニル)エテル]	63%	175~177
25	Ħ	B	я	ОН	4 - (n - デシル)	38≸	121~123
26	g	Me	н	H.	4-{2-(3-メトキシ-4- ヒトロキシフエニル) - エチル}	82\$	170
27	CL	CŁ	Ħ	H	4-(n-デシル)	81%	154~155
28	CL	я	Æ	8	4 - (ローデジル)	73≸	124
29	H	CHs	Ħ	я	4-{2-(3,4-ジャンジルオキ シフエニル)エテル];N-メテル	71%	非拍晶性
30	3.4				4-[2-(4-クロロフエニル) エチル]	6 1%	160~164
31	3.	4 ($\langle \rangle$		4-2-(3.4-ジクロロフエ ニル)エチル]	3 7%	166~168

1979 - 52

N-(4-n-デシルフエニル)-2-ヒドロキ シー5-アミノペンペアミド塩酸塩

N - (4-n-デシルフエニル) - 2 - ヒドロキ シー5-ニトローペンズアミド(890号、223 ミリモル)およびラネーニッケル (200m)のメ タノール (7 5 ml) 溶液を、計算量の圧力変化 がみとめられるまで周囲温度で提拌する。溶剤 を除去して所望の N-(4-n-デシルフエニル) - 2 - ヒドロキシ - 5 - アミノペンオアミド塩 酸塩831甲を得る。 dc =240~245℃。

例 33

3.5 - ジクロロ - N - (4 - デシルフエニル) - 2 - ヒドロキシペンズアミド

アルゴン努朗気下において、シイソプロピル アミン (159ml、1131 ミリモル)のテトラヒド ロフラン(20毗)裕液を、0℃に冷却する。

n - プチルリチウム(2.3 M、4.9 ml、1131ミリ モル)を加え、その後溶液を更に10分散枠す る。 次化 n - デシルアニリン (2648、1131 ミリモル)を加えそして裕液を周囲温度で15 分攪拌する。 3.5 - ソクロロサリチル傻メチル (100%、4.52ミリモル)のテトラヒドロフラ ン (9 2 5 ml) 溶液を加えそして得られた溶液 を周囲温度で45分撹拌する。次に、内容物を 10ヵ塩酸(100g)に注加しそしてジェチ ルエーテル中に抽出する。有機溶液を10多塩 **段で洗滌し、乾燥(硫酸ナトリウム)しそして 磯縮して残留物 5.4 7 8を得る。 2 - プロパノー** ルノ水から再結晶せしめて 3.5 - ソクロロー N - (4-デンルフエニル)-2-ヒドロキシペ ン オ ア ミ ド (1328、695)を得る。 触点 9 0 ~ 91 C.

同様にして表るに示した例34~42の化合

物が製造される。

第 3 表

yが1であり、R5が水気であり、bが1であり、Xが水業でありそしてR1およびR6が姿に示した通りである式(I)の化合物

例	R ₁	の位 4	1 2€ 5	R6	収率	(3) 点銵
34	CŁ	Я	H	4-[2-(3.4-ジクロロフエ ニル)エチル]	44%	166~167
35	H	NO ₂	H	4 - (n - デジル)	40%	180~181
36	н	CŁ	н	4-(2-(3.4-ジクロロフエ ニル)エチル]	34%	203~204
37	н	CŁ	H	4-{2-(3,4-ジクロロフエ ニル)エチル}	57 %	214~215
38	4.5		>	4-[2-(3.4-ジメトキシ フエニル)エチル]	38%	201~202
39	3,4	(>	4-[2-(3,4-ジメトキシ フエニル)エチル]	48%	179~180
40	3.4	(>	4-[2-(1.1'-ピフエニル -4-1ル)エチル]*	39%	196~198

41	5,6	(>	4-(2-(3,4-ジメトキシ フエニル)エチル)	74%	1 48~1 50
42	н	Ħ	н	4-[2-(3,4-ジクロロ フエニル)エチル]		170



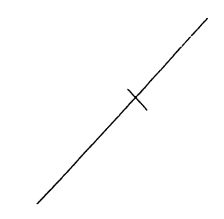
Ø1 43

4 - メチル・N - メチル・N-[4-[2-(3.4 - ジヒドロキシフエニル)エチル】フエニル】 - 2 - ヒドロキシベンズアミド 4 - メチル・N - メチル・N-[4-[2-(3.4 - ジベンジルオキシフエニル)エチル】フエニ ル】- 2 - ヒドロキシベンズアミド(1008、 180ミリモル)の酢酸エチル:メタノール(1

: 1、40 al) 溶液に10 % Pd/C (200m)を

加える。混合物を水梁労団気(1気圧)下で12

時間提押する。放棄を沪遠(セライト®)によつて除去しそして次に沪液を機縮して狙裂物質740 Pを得る。フラッシュクロマトグラフイー処理(8102、95:5のCHCLs: MeOH) によつて 4 - メテル・N・メテル・(4-(2-(3,4-ジヒドロキシフエニル) エチル) フエニル) - 2 - ヒドロキツベンズアミド 6 6 0 PM (9 7 5) を非結晶性の半固体として得る。



674 4 4

4 - クロロ・N - [4 - [2 - (3,4 - ジヒド ロキシフエニル) エチル] フエニル] - 2 - ヒ ドロキシベンズアミド

4 - クロロート - 〔4 - 〔2 - 〔3.4 - ジメトキシフエニル〕エチル〕フエニル〕- 2 - ヒドロキシベンズアミド(Q.50g、1.21ミリモル)のジクロロメタン(40㎡) 溶液を、アルゴン雰囲気下で-78でに冷却する。三臭化硼素(ジクロロメタン中の1.0 M溶液、5.5㎡、5.5ミリモル)を加えそして進合物を-78でで4時間次いで周囲温度で2時間提拌する。次に、溶液を-20でに再冷却しそして水(5.5㎡)で冷却する。混合物を周囲温度で12時間提拌し、その後更に水(10㎡)を加える。沪過によつて、4 - クロロード- 〔4 - 〔2 - 〔3.4 - ジェドロキシフェニル〕エチル〕フエニル〕- 2 - ヒドロキシ

ンズアミド(Q428、91%)を得る。メタノール/水からの再結晶化後の融点は229~231でである。

例 4 5

N-[4-[2-(3,4-ジヒドロキシフエニル)エチル]フエニル]-2-ヒドロキシ-4
-メチルベンズアミド

2.2.7 - トリメチル - 4 日 - 1.3.2 - ベンソジオキサシリン - 4 - オン (20%、10ミリモル) かよび 4 - [2 - [3.4 - ビス[(トリメチルシリル)オキシ]フエニル]エチル]ベンゼンアミン (30%、8ミリモル)の混合物をアルゴン下で180℃に加熱する。3時間後に、混合物を冷却し、ペンタンとともにすりつぶしそして炉過する。集めた固体をペンタンで数回すすぎそして乾燥する。イソプロパノールから再結晶せしめて純粋な生成物(1.4%)を得る。磁点201~

2020.

(FI) 4 6

N - (4 - (2 - (3,4 - ジメトキシフエニル) エチル] フエニル] - 2 - ヒドロキシ - 4 - メ チルベンズアミド

2.2.7 - トリメチル - 4 H - 1.3.2 - ベンゾジオキサシリン - 4 - オン(2.0 g、10ミリモル) および 4 - 〔2 - (3.4 - ジメトキシフエニル) エチル〕ベンゼンアミン(2.5 g、10ミリモル)を 使用して例 4 5 に記載したようにして製造する。 メタノール/ DMP から再結晶せしめて純粋な生 成物(1.9 g)を得る。 触点 162~164 C。

691 4 7

N - [4 - [2 - (3,4 - ジヒドロキシフェニル) エチル] フェニル] - 2 - ヒドロキシベンズアミド

N - [4 - [2 - (3,4 - ジメトキシフエニ

ル) エテル] フェニル] - 2 - ヒドロキシベン ズアミドから例 4 4 に配収した方法によつて製 造する。水/2 - プロパノールから再結晶せし めて生成物を得る。 融点 156~158 C。

671 48

N- [4-[2-(3.4-ジメトキシフェニル) エテル]フェニル]-2-ヒドロキシベンズアミドキシレン(300ml)中の2-アセトキシベンブイルクロライド(65%,0033モル)および4-[2-(3.4-ジメトキシフェニル)エチル]ベンズアミン(65%,0025ミリモル)の混合物を、室温で慢拌しそして次に透明な溶液が形成したときに2時間加熱遊遊する。溶剤を真空下で蒸発除去しそして油をCH2Cl2にとり、重炭酸ナトリウム溶液および水で洗浄しそして乾燥する。塩化メチレンを溜去する。残留油を熱インジプロピルエーテルに溶解してアセテート誘 呼体を得、これを評過によつて除去する。 評 液 を 蒸発して油を得る。 この粗製油をメタノール (150 ml) かよび 1(M) Na OH 溶剤 (50 ml) に 溶解 しそして 2 時間加熱遺流する。 反応混合物を 機 縮し、 冷水で 9 すめそして 次に 生成物が 折出したときに 4N HCl (30 ml)で 散性に する。 粗生成物をメタノールから 再結晶せしめて 分析用 試料 (1.99)を得る。 融点 149~151 C。

694 4 9

N - (4- デシルフエニル) - 3 - ヒドロキシ - 2 - ナフタレンカルポキサミド

4 - (n - デシル) アニリン 4.7 g(0.0 20モル) を加えながら、窒素雰囲気下でジメチルスルホキシド2 5 ml中の 5 0 多水素化ナトリウム/鉱油 1.0 g(0.0 21モル)の懸濁液を、冷水中で冷却する。混合物を室温で 1 時間攪拌する。次に混合物を 3 - ヒドロキシー 2 - ナフタレン・

妍 50

H - [4 - [2 - (3.4 - ジメトキシフエニル) エチル] フエニル] - 2 - ヒドロキシ - 5 - ク ロロ - α - オキソ - ベンゼンアセトアミド

アルゴン雰囲気下にかいて、 4 ~ [2 - (3.4 - ジメトキシフェニル)エチル] ペンゼンアミン (250g、9.72ミリモル) のテトラヒドロフラン (20ml) 溶液を、 0 でに冷却する。 n - ブチルリチウム (2.3 M、 4.2 ml、9.72ミリモル) を加えせして得られた溶液を 1 5 分投拌する。 エチル5 - クロロー 2 - ヒドロキシー α - オキソベンゼンアセテート (0.74g、3.24ミリモル) のテトラヒドロブラン (10 ml) 溶液を加え、 その後溶液を 3 0 分にわたつて関盟温度に加温する。 次に、内容物を 5 多塩酸(100 ml)に注加しそして酢酸エチルで抽出する。有機抽出液を 1 0 g 重炭酸ナトリウムおよび塩水で洗浄し、次に、

カルポン酸メチルエステル 2.0g(Q.0 099モル) で15分にわたつて少量づつ加えて処理する。 更にジメチルスルホキシド50 配を加えそして 混合物を室温で45時間投押する。反応混合物 を氷/水 500g に加えそして 4.0 M 塩酸で酸性 にする。ゼラチン様沈殿を沪過しそして水(300 mt) およびジクロロメタン (100ml) の間に分 配する。脳を分離しそして水性脳を新鮮なジク ロロメタン (2×150㎡) で洗浄する。 合した有 機層を水(1×250 ml)。 1.0 N 塩酸(2×250 ml) および再び水で洗浄する。有根層を乾燥(無水 の硫酸ナトリウム)しそして蒸発する。残留物 を水性2-プロパノールから再結晶せしめて丁 ミ ド 生成 物 1.4 8 (収率 3 5 %) を 得る。 更 に 前 送 したように再結晶せしめて分析的に純粋な試料 を得る。 融点 171~173℃。

V yが2である式(I)の化合物の製造

乾燥(硫酸ナトリウム)しそして添離して粗製 固体 1.519 を得る。クロマトグランイー処理 (キーゼルゲル 6 0、ジクロロメタン)せしめ て N - [4 - [2 - (3,4 - ジメトキシフエニル)エテル]フエニル] - 2 - ヒドロキシ - 5 - クロローαーオキソベンゼンアセトアミド (0.869、61%)を得る。融点 128~130 C。

N - メチル - N - [4 - (2 - (3,4 - ジメト キシフエニル) エチル) フエニル] - 2 - ヒド ロキシ - a - オキソ - ベンゼンアセトアミド

例 5 0 の操作によつて、 N - メチル - N - 4
- { 2 - (3,4 - ジメトキシフエニル)エチル }
ベンゼンアミンかよびエチル 2 - ヒドロキシー
α - オキソーベンゼンアセテートから 2 2 %の
収率で N - メチル - N - [4 - [2 - (3,4 ジメトキシフエニル) エチル] フエニル] - 2・

- ヒドロキシ - α - オキソベンゼンアセトアミ ドを製造した。

6₹1 5 2

N - (4 - (2 - (3.4 - ジメトキシフエニル) エチル)フエニル) - 2 - ヒドロキシ - α - オ キソ - ペンゼンアセトアミド

乾燥テトラヒドロフラン中の 2.5 - ペンゾフランジオン (フリースおよびフアフェンドルフ: Ber 4 5 巻 1 5 6 頁(1912年)、パレンチン、チトフ、ミューラーおよびライヒスタイン: Helv. Chim. Acta. 20巻8 8 5 頁(1937年)](109、0.0675モル)および 4 - [2 - (4 - アミノフェニル)エチル]-1,2 - ジメトキシペンゼン(15.69、0.0606モル)の混合物を、2ま下において暗所で室温で18時間攪拌する。溶剤を回転蒸発器上で放圧下35 で以下で除去しそして得られた固体をテトラヒドロフラン-

得る。 融点 1 65~167℃。

例 5 4

N - [4 - [2 - (3,4 - ジメトキシフエニル) エチル]フエニル] - 3 - (1,1 - ジメチルエ チル) - 2 - ヒドロキシ - α - オキソーベンゼ ンアセトアミド

ジクロロメタン10 xt中の7 - (1.1 - ジメナルエチル) - 2.3 - ベンゾフランジオン(1.0 g、5ミリモル) および4 - [2 - (3.4 - ジメトキシフェニル) エチル] ベンゼンアミン(1.0 g、4ミリモル) の溶液を、室温で48時間 洗拌する。溶剤を蒸発しそして残留物をエーテル/ヘキサンから結晶化せしめる。アセトニトリルから再結晶せしめて純粋な生成物(1.0 g) を得る。融点143~144 C。

例 55

N-[4-[2-(3,4-ジヒドロ中シフエニ

エタノールから再結晶して明るい黄色の固体 22.2%(90.6%)を得る。 触点 12.4~12.5℃。 例 5.3

N - [4 - [2 - (3.4 - ジヒドロキシフェニル) エチル] フェニル] - 2 - ヒドロキシ - α
- オキソ - ベンゼンアセトアミド

乾燥テトラヒドロフラン中の 2.3 - ベンゾフランジオン (4.5 68、0.0 3 0 7 モル) および 1.2 - ベンゼンジオール、 4 - (2 - (4 - アミノフェニル) エテル] (7.0 58、0.0 3 0 7 モル)の混合物を、窒素下において暗所で室温で 1 9 時間提押する。溶剤を回転蒸発器上で減圧下 5 0 で以下で除去して 4 られた 固体を シリカゲル (2 6 0 9) 上のカラムクロマトグラフィー 処理によつて精製する。酢酸エチルで溶離して固体 1 0.7 9 を得る。氷冷下アセトニトリルから再結晶せしめて明るい黄色の固体 6.9 9 (5 9.6 %)を

ル)エチル]フエニル] - 3 - (1,1 - ジメチルエチル) - 2 - ヒドロキシ - α - オキソベンゼンアセトアミド

ジクロロメタン30 ml中の7 - (1.1 - ジメチルエチル) - 2.3 - ベンソフランジオン(3.7 g、18ミリモル) かよび4 - [2 - (4 - アミノフェニル) エチル] - 1.2 - ベンゼンジオール(3.4 g、15ミリモル)の混合物を室温で2 4 時間投作する。溶液をエーテルでうすめそして炉温する。炉液を放圧蒸発してシロップとして生成物を得る。これは実際に結晶化する。エーテルノペットエーテルから再結晶せしめて純粋な生成物(2.0 g)を得る。融点138~149℃。

例53に配戦した方法によつて第4かよび5 製の化合物を製造した。

第 4 表

Уが2であり、Dが1であり、Rtが水業でありそしてR5かよびR6が裂に示した通りである式(1)の化合物

例	Rs .	R6	融点(0)	(文本(多)	再結晶密剤
5 6	3-C#	4 - C L	138~140	67	テトラヒドロフ ラン/アセトニ トリル
5 7	H	4 - C £	145~146	69	テトラヒドロフ ラン /アセ トニ トリル

第 5 表

- 97 9	化合物	- 触点(C)	普 敬
5 8	3 - クロローN - [4 - [2 - 3,4 -ジヒドロキンフエニル) エチル] フエ ニル - 6 - ヒドロキシ - 2,4 -ジメチル - α - オキソ - ベンゼンアセトブミド		深黄色の固体
5 9	3-クロローN - [4-[2-(3,4- ジメトキシフエニル)エチル]フエニル -6-ヒドロキシ-2,4-ジメチル-ロ -オキソ・ベンゼンアセトアミド)	綿毛状の灰白 色の悩体
6 0	3-クロロ-N-(4-(2-(3,4- ジメトキシフエニル)エチル)フエニル -2-ヒドロキシ-α-オキソーペンゼ		共色の固体

した培地 - EMEM中に懸濁しそして 1000g で再速心処理してアセトンペンタン粉末の製造に使用される白血球を含有するペレットを得る。

ンアセトアミド

アセトン・ペンタン粉末は、ヒト血小板リポキンゲナーゼに対して報告されている操作の変形法を使用して製造される。シーゲル等の・抗炎症薬剤に感受性のリポキンゲナーゼかよび12・L・ヒドロパーオキシ・5・エイコサテトラエン取ペルオキシダーゼによるアラキドネート代謝。[Proc. Natl. Acad. Sci. USA 77:308 (1980年)]かよび D.P. ワラチかよび V.R. ブロウンの・ヒト血小板リポキシゲナーゼの新規な製造。[Biochem. Biophye. Acta 663:361 (1981年)]を参照されたい。前述したよりにして製造した軟層を Q.154 M Nacl を含有する州7.4 の冷却 Q.1 M トリス級衝液 5~ 7 容量に再 懸濁する。懸胸液を 13300 g で 4 でで10分

5 - クロロ - 4.6 - ジメチル - 2.3 - ベンソフランジオンの製造方法は、 R.ストールおよび B.ネーベル: Ber 59巻1216頁(1921年)によつて記載されている方法と同様な方法である。

リポキングナーゼ解求の阻止剂またはロイコトリエンまたは他の関連した生化学作用の拮抗物質としての本発明の化合物の有用性は、粒々な標準薬理学的試験操作にむける化合物の有効性によつて証明される。それぞれの操作の説明は次の通りである。

ヒト白血球リポキシゲナーゼ試験(LDA-H)

通常のな志家から全血を集めそして38009 で1~6でで4分間冷凍遠心機中で回転する。 軟脂を手で分離しそして冷却した0.83% NH4CL で2度洗浄しそして1000RPMで4でで10分間 速心処理する。白色細胞を6%アガンマヒト血 清、トリシン級衝剤およびネオマイシンを補給

間遠心処理する。得られたペレットを保持し、 冷アセトン5容量に再懸濁し、13,300gで再 遠心処理しそして冷ペンタン5容量に再懸濁す る。ペンタン懸濁液を13,300gで10分間沒 心処理してペレットを視、これを定期的粉末化 を行いながら真空下で冷時乾燥する。乾燥した 粉末は、-88でで貯蔵するときは数週間安定である。

酵素貯蔵器液は、次の方法で製造される。アセトン・ペンタン粉末約15四を冷却トリス設備液(Q.1 M、出 Z.4)4 ml に懸濁し、5分放过しそして十分に均質化する。均質液をそれぞれ15秒間3回超音波処理し、冷却トリス設備液(Q.1 M、出 Z.4)で7ml に稀釈しそして133009で60分4でで遠心処理する。上淀液を保持し、そして冷却トリス設備液(Q.1 M、出 Z.4)で全量10ml に 9 すめて貯取 群盗 密液を 得る。 災に、

以下に記載した試験における最適の酵素反応速度を定着させるために必要に応じて 2 ~ 5 0 倍の の の の お な で う 。

基質器液は、20%のエタノールを含有する pH 20 の 0.1 M トリス級衡液中のアラヤドン設 またはリノール酸の 100 μM または 1.0 μM 濃度で 製造される。

酵素反応は、234nmにおける共役ジェン生成物の発現を分光光度法で追跡する。反応は、ギルホードモデル2600分光光度計を使用して24℃で監視する。それぞれの試験は1.0 mlの全量を使用してで容易に測定できる初期反応速度を与えるために基質、トリス級価務(Q1M、出90)、25ェタノールおよび十分な数の酵素を含有する。反応に対する阻止剤の効果は同一条件下における比較対照反応方法と比較する。通常行われているように、反応を開始するため

クレアー(ポストン、MA)から得た。 CL 9 % Nacl 中の 6 % デキストラン - 7 Oは、カッターラポラトリーズ(バークレー、CA)から得た。 白血球の調製

少なくとも5日間如何なる影剤も受けていない通常の成人からの新鮮な血液を静脈穿刺を使用してコンミュニティーリサーチクリニック (WLVPD) によつて得そしてヘバリン処理したバキュテーナー管に集める。集かられた血液のそれぞれ100mにデキストラン溶液(3ダデキストラン・70)25 mを加えそれでは、トローズを含有する C.9 多塩化ナトリウム中の 6 多デキストラン・70)25 mを加えそしてこれをプラスチックシリンダー中でおだやかに混合する。 なに白血球かよび血小板に富んだ上部層を注意深く50mmのプラスチック管中に横海分離しそしてIBC 遠心分階機かよびローター

に基質を添加する前に本発明のそれぞれの化合物を酵素とともに 5 分間培養する。 阻止は、 反応速度を比較対照の 5 0 多に減少するのに必要な化合物のモル發度として IC50 として示す。 と ト白血球における標準参照剤と比較した 5 -リポキングナーゼ阻止剤としてのそれぞれの化合物の評価 (5LOA1)

この試験の目的は、ヒト白血球 5 - リポキシ ゲナーゼの阻止剤としてのそれぞれの化合物の 活性度を評価せんとするものである。

Tラキドン酸およびカルシウムイオノホアー (Calcium ionophore) A25187 はシグマ (St. ルイス、MO)から得た。シリカゲルプレートGPはアナルテク (ニューアーク、DE)から得た。アラキドン酸 (1-14c) および 5-HETE (5H)、5(B)-ヒドロキシー 6-トランス、8,11,14-シスエイコサテトラエン酸はニューイングランドヌ

ナンバー 269 (約600 rpm)で8分約100×8で速心処理する。上盤液を捨てそしてペレットを0.87 %塩化アンモニウム10 ml中に正確に2分再懸濁する。との操作は、完全に不純化赤血球を溶解する。次に10分の速心分離によつて白血球を分離する。ペレットを、PB8 (塩化ナトリウム 7.1%、Na2HP04 1.15%、KH2P04 0.2% および KCL 0.2%/4) 20 ml中の懸濁および前述したような遠心分離によつて3回洗浄する。 扱終ペレットを、0.87 mM Cacl 2 を含有する PB8 中に懸濁する。次に細胞の生存をトリパン育排除法を使用して調べそして90 %以上であることが判つた。

5-リポキシゲナーゼ酵業試験

懸胸液(Q98ml)中の白血球細胞を試験化合物を使用しまたは使用することなしに脳盪水浴中で37℃で5分塔袋する。この時間において、

細胞懸濁液 1 ml 当り 1 7 μl の混合物 (100 mM アラキドン散 1 μl、 Q.0 5 μCi ¹⁴C - アラキドン 酸 5 Al 、 1 mM カルシウム イオノホアー A23187 1 G ul (1) 〕を製造する。この混合物を加えそし て培養を5分つづける。反応を無水エタノール 4 容量を添加することによつて中止しそして混 合物を30分氷中に維持する。柔毛状の沈殿を 約37000×9における2分間の遊心処理(ベッ クマン装置ローターナンバー 40)によつて分離 する。アルコール抽出液を窒累の流れ下で乾涸 しそして残留物を無水エタノール 100~200AL 化裕解する。との場合において、遠心分離化よ つて個りを除去する。一部分(25~50 AR)を 20×20 cmシリカゲル TLC ブレート上に適用し そして次の溶剤系即ちジェチルエーテル、石油 エーテル(20~40℃)、酢酸(50:50:1 √√) を使用して展開する。 1 cm のはらばらの帝域を

ロトコールは以下に記載する通りである。

新鮮なヘパリン処理したまたはBDTA処理した ヒト血液および等張の生理学的食塩水中の6系 デキストラン・3系デキストローズを、血液 1. 0 xd当りデキストラン溶液 0.25 md の比で混合 する。この期間中、血漿をプラスチックピペットでナルゲンス質に除去する。

血漿をペックマンTd-D冷凍液心機上で800rpm (125 kg)で遠心分離して血小板(上程液に残る)を除去する。白血球および赤血球からなるペレットを室温で0.87 m 塩化アンモニウム 10 ㎡で4分処離して赤血球を溶解する。4分の終りに、細胞を聞え4の燐酸塩緩衝塩水2×容量でうすめそして10分遠心分離する。細胞を燐酸塩緩衝塩水で3回洗浄する。容易に再懸濁しないペレット細胞物質を洗浄中にすてる。この物質は血小板(12-リポキンゲナーゼ活性)

TLC プレートから削りそしてミニーバイアルに移す。メタノール(Q.5 md)を加えてシリカゲルに扱着された放射能を形解しそしてシンチレーション液体(H.P. ペックマン)5 mdを加えそしてバイアルを液体シンチレーション計数装置で計算する。 3H-HBTE の試料を形成した5-HBTE の確認のために使用する。試験ならびに比較対照 試料中の全放射能を標準に合わせそしてそれに従つて存在する 5-HBTE の量を計算する。

IC50値は、比較対照に比較して5-HETEの形成の50多回止を起す試験剤の濃度として定義されそして濃度・応答曲線の検査によつて測定される。

単離されたヒト白血球を使用する5 - リポキシ ゲナーゼ試験 (5LOA2)

ヒト白血球における5-HBTEの形成は、5-リポキシゲナーゼ活性の測定鉱とみなされる。プ

を含有する。

洗浄後、細胞をカルシウム 1.0 mM およびマグ オシウム 0.5 mM を含有する燐酸塩級衡塩水に再 懸濁する。計算後、細胞を 1 ml 当り白血球 1.5 ~2.0 × 10⁷にりすめる。

それぞれのポリプロピレン反応管に、 pl 7. 4 の Ca-Mg 燐酸塩緩衝塩水中の白血球 0.48 ml、 DM80 に溶解した試験化合物 1~5 μl および緩衝液または比較対照管に対してDM80を加える。

管を37℃で5分予循培養する。

次の成分 2 0 μl 即ち 2 0 mM アラキドン酸 0.5 μl - 最終濃度 = 2 0 μm 、 5 mM カルシウムイオノホアー A23187 1 μl - 最終濃度 = 1 0 μm および 級債液 1 8.5 μl を加えることによつて反応を開始する。

反応を 5 分逃行させそして次に pl 8.0 の 0.5 mM 氷冷トリス緩衝液 0.5 ml を加えることによつ

て中止する。管を氷上で10分冷却しそして次 に酢酸エチル全量35mlで3回抽出する(3ml を除去する)。

この質をこの点において貯蔵することができる。 延長された貯蔵に対しては、質を烫素で充填しなければならない。

酢酸エチルをソルパールスピード-バク(80r-vall 8peed-Vac)を使用して蒸発する。残留物をエタノールに溶解する。管は、また、この点にかいて翌累下-20℃で貯蔵するととができる。エタノール溶液の一部分を 5-HETE 定量のためにHPLC系に注入する。

HPLC系は、 HP85 コンピュータを有するヒューレット・パッカード (Hewlett-Packard) 1040AUV 分光光度計からなる。注入は、ウォーターズWISP 710B を使用して自動的に行う。ポンプはスペクトラフイジックス (Spectra Physics)

8P8700 である。ピークは、ヒューレットパッカード 3390A インテグレーターで翻定する。 RP C-18 カラムを使用する。 密剤系はイソクラテックであつて、 密剤はメタノール 7 0 % - 0.0 1 M 酢酸ナトリウム 3 0 % でありそして 1.0 % / 分でポンプ送付される。 流れを、 5-HETE定量のために 2 3 5 nm で監視する。 1 5 cm のアルテック ヌクレオシル (Alltech Nucleosil) C-18 5 pm カラムを使用して、約 1 6 分の試料回転時間を与える。

比較対照に関して5-HETEの形成の50%阻止を起す試験剤の量としてLC50を計算する。

それぞれの試験の頭字語の配号によつて示される前述した操作によつて試験した場合、前述した式(j)の種々な化合物は、第6要に示されるような試験したもつとも高い投与量で活性を示す。

	第 6 表			通度(M)	阻止多
•		· •	例 55		
	强度(44)	阻止系	5L0A	7.10 E - 6	5 Q O I C 5 O
				8.17 E - 6	5 Q O I C 5 O
例 49			LDAH	390 E - 6	5 Q O I C 5 O
510A	5.00 £* - 6	1 1. 6			
	200 E - 5	1 7. 9	[7] 2		•
LDAH	250 E - 5	0.0	5LOA	1.00 E - 5	1 1. 3
971 52				4.00 E - 5	1 3.3
5LOA	5.00 E - 6	500 1050	<i>9</i> 71, 8		
LDAH	1.84 E - 7	5 Q Q IC50	5LOA	7.10 E - 6	5 0.0 IC50
LUAR	1.04 6 - 7	5 4 6 1050	JDOR	7. 1 U L - U	3 4 0 1030
例 5.3			(7 1) 7		
510A	338 E - 6	`500 IC50	5LOA	4.00 E - 5	189
LDAH	1.70 E - 5	5 Q 0 I C 5 0		1.00 E - 5	1 6.4
			LDAH	2.80 E - 6	5 Q 0 I C 5 0
9 71, 48					
5LOA	4.20 E - 6	5 Q 0 I C 5 0	例 12		
	3.50 E - 6	5 Q.O IC50	LDAH	2.50 E - 5	0.0
LDAH	2.50 E - 5	0.0		•	
			例 15		
例 47			5 LOA	1.00 E - 4	+ 1, 3
LDAH	2.50 E -5	0.0		1.00 E - 4	+ 1 2.2 .
			LDAH	250 E - 5	σ.0
例 46					
5LOA	5.00 E - 7	5 0.0 IC50	67] 36		_
510A2	1.69 E -6	50.00	LDAH	2.50 E - 5	Q. O _.
LDAH	1.40 E - 5	5 0 0 0 IC50	M		
.			例 37		
例 54	400	, e	LDAH	5.45 E -7	5 Q O I C 50
5LOA	1.00 E - 5	<u>6.5</u>	/m/ + a		
	2.00 E - 5 4.00 E - 5	6.0	例 34	392 E - 5	C O O T T T T T
7 - 4 - 47		1 4.5 5 0.0 IC50	5LOA	392 E - 5	500 1050
LDAH	2.80 E - 7	5 0.0 IC50	67 1 38		
				2.50 E - 5	0.0
			LDAH	2.50 E - 5	Q. O

阻止が

	选度(M)				止 %
例 9 5LOA	5.00 1.00 2.00 1.00	2 2 2 2	- 6 - 5 - 5 - 4 - 4	6.5 2 0.9 2 1.3 + 9.6 + 3.3	
67] 45 5LOA	5.00 2.00	E	- 6 - 5	3 2.9 4 6 0	
例 5 6 SLOA	5.00 2.00 5.00 1.50 2.50	e e e e	- 6 - 5 - 6 - 5 - 5	5.0 1 3.3 + 1 8.4 + 2 0.3 + 2.5	
例 5.7 SLOA	5.00 100 2.00	B		4. 6 7. 2 5. 0	-
例 35 SLOA	5. 0 0 2. 0 0	E E	- 6 - 5	1.7 6.0	
例 2 1 5LOA	2.08	E	- 5	5 0.0	I C 5 0
例 22 LDAH	6.8 0	E	- 7	5 0.0	1050
FA 60 LDAH	1.20	K	- 4	5 0.0	1050

例 23 LDAH 4.10 B - 6 5 0.0 IC50 例 25 800 LDAH E - 5 Q 0 例 26 5.00 0.6 5LOA E 2.00 E - 5 7. 6 - 5 5 0.0 IC50 2.40 LDAH E 例 32 1.00 1 6.4 SLOA E 1.00 ĸ 1 1.5 例 45 5.30 5 0.0 TC50 5LOA ₩. - 6 例 51 5 0.0 IC50 E - 5 5LOA 1. 1 1 991 42 5.00 2 1. 1 5LOA2 E 309 200 æ 配号B-数値は×10M2を意味する。

做股 (M)

従つて、本発明はまた、聚学的に許容し得る 担体と一緒にした前述した式(I)の化合物の抗疾 病的に有効な量からなる前述した疾病の一つを 治線するための聚学的組成物を包含する。

更に、本発明は、疾病にかかつた哺乳動物に 適当な単位使用形態の前述した式(1)を含有する 相当する薬学的組成物を経口的または非経口的 に投与することからなる疾病にかかつたとトを 包含する哺乳動物の前述した疾病の一つを治扱 する方法を包含する。

要な結合性を有する担体と混合しそして所望の 形状または大きさに圧搾する。粉剤および錠剤 は、好適には活性成分5または10乃至約70 5含有する。適当な固体担体は、炭酸マグネシ ウム、ステアリン酸マグネシウム、タルク、糖、 ラクトーズ、ペクチン、デキストリン、殿粉、 ゼラチン、トラガントゴム、メチルセルローズ、 ナトリウムカルポキシメチルセルローズ、低触 点ワックス、ココアパターなどである。"製剤" なる誦は、活性成分(他の担体と共にまたは 他の担体なしに)が担体によつてかとまれそし てこの担体が活性成分と一緒になつたカプセル を与えるような對入物質と活性化合物との処方 を包含するより企図するものである。錠剤、粉 剤、カシエーおよびカプセルは、経口投与に適 した固体の使用形態として使用することができ

る。

坐剤の製剤においては、脂肪酸グリセリドの 混合物またはココアバターのような低酸点ワッ クスをはじめに酸解しそして活性成分を撹拌な どによつてその中に均質に分散する。次に酸解 した均質な混合物を在来のサイズの型に注入し、 冷却しそしてそれによつて個化させる。

好適には、柴字的製剤は、単位使用形態にある。このような形態においては、製剤は、活性成分の適当な数を含有する単位投与数に小分けされる。単位使用形態は、製剤の不連続な益例 えば包装された錠剤、カプセルおよびバイアル ーズ、ナトリウムカルボキシメチルセルローズ、 および他の公知の懸満剤とともに水に分散する ことによつて製造することができる。

使用の部分を低温度(例えば冷却下)に維持す またはアンプル中の粉末を含有する包装されたることが好適である。液状形態に変換すべく企 製剤となし得る。単位使用形態は、また、カプ 図した固体形態の製剤は、治性物質のほかに風 セル、カシェーまたは錠剤それ自体であつても 味剤、溶色剤、安定剤、級質剤、人工および天 よくまたそれは包装された形態のとれらの何れ 然甘味料、分散剤、過化剤、可溶化剤などを含 かの適当な数であつてもよい。

製剤の単位投与量中の活性化合物の量は、特定の適用かよび活性成分の力価によつて10~29 好適には10~500mに変化または調節することができる。もし必要ならば、組成物は、また、他の相容性の治療剤を含有することもできる。

前述したような治療的使用において、使用量は患者の必要性、治療される疾病の程度および使用される化合物によつて変化することができる。

特定の状況に対する適当な使用量の決定は、 当菜者の熟練の範囲にある。一般に、治療は化 合物の最適の投与量より低い小なる使用量で開始される。その後、使用量は、状況下における 最適の効果に遅するまで少量づつ均加される。 便宜上、必要ならば、1日の全体の使用量を分割しそして1日中少量づつ投与することができる。

特許出願人 ワーナー・ランパート・コンパニー

第1頁の続き

代 塩 人 弁理士 禹 木 千 編

@Int_Cl_4	識別記号	庁内整理番号
A 61 K 31/	215 ABE ABN ACD AED	7330∸4C
31/		7330—4C
31/	27 ABD	7330—4C
C 07 C 102/		7188-4H
143/ 147/		7188-4H
147/	<u>. T. T.</u>	Z-7188-4H
149/		7188—4H 7451—4H
# C 07 C 97/		7451—4H
	/99	7421-4B
砂発 明 者	ウイアチエスロー・エ	アメリカ合衆国ミシガン州(48105)アンアーバー。グリ
	イ・シテンコ	ーンプライアー3565
@発 明 者	ジャガデイツシユ・シ	アメリカ合衆国ミシガン州(48105)アンアーパー。チャ
9,0 ,, 1	ー・サーカー	ータープレイス3615
⑫発 明 者	チャールズ・エフ・シ	アメリカ合衆国ニユージヤージー州(07830)カリフオ
97. 77 15	ユウエンダー	ン。フイルハワーロード。アール・アール・ナンバー2。
	•	ボツクス597シー
伊発明者	エリザベス・エイ・ジ	44 (
UH: 91 12	ヨンソン	ラ. メドウスウイートドライブ711
@発 明 者	ロデリック・ジェイ・	アメリカ合衆国ミシガン州(48105)アンアーバー。ブラ
उन्ह मा १५	ソレンソン	イアークリフ2820
	, , -	
		301

⑦発 明 者 ポール・シー・アナン アメリカ合衆国ミシガン州 (48105) アンアーバー。ミド グスト ルトンドライブ3659

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.